

Europäisches Patentamt

**European Patent Office** 

Office européen des brevets



(11) **EP 0 711 835 A1** 

(12)

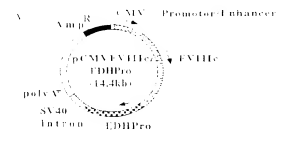
# EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- (43) Verof entlichungstag 15.05.1996 Patentblatt 1996/20
- (21) Anmelcenummer 95890202.5
- (22) Anmelcetag 09.11.1995

- (51) Int CL<sup>6</sup> **C12N 15/62**, C12N 15/65, C12N 15/67, C12N 15/85, C12N 5/10, C12N 9/64, C12N 9/74, C07K 14/765, C07K 14/755, A61K 38/43
- (84) Benahrte Vertragsstaaten
  AT BE CH DE DK ES FR GB IE IT LI NL SE
- (30) Phonia: 14.11.1994 AT 2099/94
- (71) Anmelcer IMMUNO AG A-1221 Wien (AT)
- (72) Erfinder
  - Herlitschka, Sabine E., Dr. Dipl.-Ing. A-5020 Salzburg (AT)

- Schlokat, Uwe, Dr.
   A-2304 Orth/Donau (AT)
- Falkner, Falko-Günther, Dr. A-2304 Orth/Donau (AT)
- Dorner, Friedrich, Prof. Dr. A-1230 Wien (AT)
- (74) Vertreter Pawloy. Peter Michael et al Patentanwälte Sonn, Pawloy. Weinzinger & Wolfram Riemergasse 14 A-1010 Wien (AT)
- (54) Selektion und Expression von Fremdproteinen mittels eines Selektions-Amplifikations-Systems
- (57) Die Erfindung beschreibt ein Expressionsplasmid das eine dicistronische Transkriptions-Translationseinheit enthalt welche eine Sequenz für ein Fremdprotein und eine Sequenz für ein Fusionsprotein umfäßt wobei das Fusionsprotein mindestens einen Selektions und mindestens einen Amplifikationsmarker enthalt

Weiters ist ein Verfahren zur Herstellung von Fremdproteinen unter Verwendung der erfindungsgemaßen Plasmide beschrieben isowie mit dem erfindungsgemaßen Plasmid transformierte Zellinien



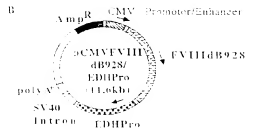


Fig.8

# Beschreibung

15

20

30

35

50

55

Die Erfindung betrifft Expressionsplasmide die eine dicistronische Transkriptions- Translationseinheit enthalten Die Expression von Proteinen in eukaryont schen Zellsystemen ist ein gangiges Verfahren in der Biotechnologie geworden. Die meistverwendeten Plasmidvektoren wurden für die effiziente Expression von Fremdproteinen konstruiert und en halten unter anderem folgende genetische Elemente einen bakteriellen Replikationsursprung i "Origin of Replication" ori) einen eukaryontischen Promotor für die Transkriptionsinit ation des Fremdgens eukaryontische ma-NA-Prozessierungssignale. Polylinker welche multiple Restriktions-Endonuclease-Schnittstellen für die Insertion der Fremd-DNA beinhalten, und Selektions- und Amplifikationsmarker für die Selektion und Identifikation von Zellen die die transfizierte DNA aufgenommen haben

Der Selektionsmarker vermittelt der Zielzelle die Fahigkeit in einem gegebenen Medium zu überleben. Dies kann durch Supplement eren einer fehlenden Stoffwechselfunktion geschehen oder durch die Eigenschaft itrotz Prasenzielnes toxischen Agens zu wachsen.

Rezessive Resistenzgene konnen nur in solchen Wirtssystemen verwendet werden, welche hinsichtlich der untersuchten Selektionsaktivität defizient sind. Das Dihydrofolat-Reduktase-Gen (dhfr) ist der am meisten verwendete rezessive Selektionsmarker. Seine effiziente Verwendung ist auf dhfr-defiziente ©HO-Zellen beschrankt. Die Dihydrofolat-Reduktase katalysiert die Feduktion von Folat zu Tetrahydrofolat (FH2). FH4 seinerseits wird für die Biosynthese von Glydin aus Serin. Thym:din-Monophosphat aus Deoxyur din-Monophosphat und für die Purin-Biosynthese benotigt. Methotrexat (MTX). ein Fc at-Analogon, bindet und inhibiert die Dihydrofolat-Reduktase und bewirkt damit den Zelltod der exponierten Zellen.

Dominante Resistenzigene finder unabhängig vom Genotypides Wirtssystems Anwendung und sind somit in allen Zellen universell verwendbar. Zu dieser Gruppe zah en unterlanderem das Adenosin-Doaminase-Gen (Kaufman et al. U. Biol. Chem. 261,962, 1986), die Antibiotikäresistenzigene, wie zum Beispiel das Neomycin-Phosphütransferase-Gen (Southern und Berg. J. Mol. Appl. Genet. 1,327, 1982), und das Hygromycin B. Phosphütransferase-Gen (high Blochinger and Diggelmann. Mol. Cell. Biol. 4,2929, 1984).

Obwohl hauptsachlich als rezessiver Selektionsmarker in dhir-defizienten Zellen eingesetzt, gibt es Möglichkeiten das dhir-Gen unter bestimmten Voraussetzungen auch in Zellen mit endogener dhir-Aktivitat zu nutzen. Zum Beispiel vermogen transfizierte Zellen durch Verwendung eines starken Promotors für die Transkription des endogenen dhir-Gens in moderaten Methotrekatkonzentrationen zu wachsen. Die MTX-Konzentration muß in diesem Fall höher sein als die MTX-Konzentration, die von dem endogenen dhir-Gen kompensiert werden kann. Bei dieser Methode muß man allerdings viele falsch positive Zellklone in Kauf nehmen.

Weiters gibt as die Moglichkeit, ein mut ertes dofr-Gen als dominanten Selektionsmarker einzusetzen (Simonsen und Levinson PNAS 80, 2495, 1983, Molvor und Simonsen, NAR 18, 7025 ff., 1990). Diese mutierten dofri Gene haben bind doutlich geringere Affinität zu MTX und es ist daher möglich höhere MTX-Konzentrationen einzusetzen, als not wendig sind, um die endogene Dihydrofolat-Reduktase zu haktivieren.

Eine andere Möglichkeit steilt die Cotransfektion des dh'r-Gens mit einem zusätzlichen dominanten Selektionsmarker - z.B. dem Neomycin Phosphotransferase-Gen für die Resistenz gegen Geneticin (Scuthern supra) - das anschließende Cherführen der Genetich-resistenten transfizierten Zellen in Methotrexat-haltiges Medium dar (Kim and Wold Cell 42, 129, 1985). Nach einer Cotransfektion werden allerdings oft falsch positive Klone identifiziert, die nur das dominante Selektionsmarkerplasmid aufgenommen haben.

Durch erhonten Selektionscruck kann man eine Amplifikation des Resistenzgens und der angrenzenden Gene becbachten. Das dhr-Wildtyp-Gen kann mit steigenden MTX-Konzentrationen über viele Runden steigenden Amplifikationsdruckes 1000fach und mehr amplifiziert werden, wahrend amplifizierbare dem nante Marker, wie das mutierte dhfr-Gen oder das Adenosin Deaminase-Gen nur begrenzt izwe bis drei Schritte lamplifiziert werden können. Durch Hygromych B-Konzentrationssteigerung konnte bisher keine deutliche Amplifikation beobachtet werden (Wirth und Hauser "Genetic Engineering of animal bells" in "Genetic Engineering of Animals". Hrsg. Pühler Verlag Chemie Weinheim (1993), 1-82. Kaufman Methods in Enzymology. Bd. 185. (1990), 537-556).

Das System dhfr-Selektion MTX-Amplifikation stellt daher den am hauf gsten verwendeten Ansatz zur Etablierung hoch-exprimierender Zellinien unter Anwendung der Coexpression heterologer Gene dar

Auf Grund seiner rezessiven Wirkungsweise wird seine Verwendung jedoch weitgehend auf dhfr-detiziente CHO-Zellen beschrankt

Erste Ansatze zur Doexpression und Coamplifikation von dhfr und einem Fremdgen wurden durch Cotransfektion von zwei Plasmiden gemacht. Die Plasmide werden dabe in dhfr-defiziente Zellen transfiziert. Eine Cotransfektion bringt allerdings den Nachtei mit sich daß ein Teil der transfizierten Zellen durch die Selektion nur das chfr-enthaltende Plasmid und nicht auch das zweite Plasmid aufnimmt

Eine Verbesserung der Cibexpression erreicht man, wenn das Markergen und das Fremdgen auf einem Plasmic angeordnet werden. Mit dieser Methode wurden unter anderem humanes Interferon β (McCormick et al., Mol. Cell Biol. 4.166, 1984), humanes Interferon γ (Haynes und Weissman, Nucl. Acids Res. 11.687, 1983.) und humanes Interleukin.

2 (Onomichi J. Biochem. 102.123. 1987) exprimiert. Die Autoren verwendeten Plasmide, in denen das dhifr-Gen und das Strukturgen jeweils einen eigenen Promotor haben. Als Expressionszell nie verwenden die Autoren eine dhifr-defiziente Hamsterzell nie CHC.

Die Abkopplung von der dhir-defizienten Zellinie CHC zur Amblifikation und Expression von Fremdproteinen durch Verwendung mutierter dhir-Gene wurde von Simonsen et all und Molvor et all (supra) versucht. Da aber die mutierten dhir-Gene schon von vornnerein wesentlich nohere MTX-klonzentrationen tolorieren. Jassen sie sich nicht mehr über so viele Schreite amplifizieren iverglichen mit dem MTX-sensit ven Wildtyp dhir-Gen

Ein anderer Weg um das Spektrum der möglichen Expressionszelllinien zu erweitern wurde von Walls et al eingeschlagen (Gene 81 109 1989). Hier wurden Plasmide verwendet, in denen außer dem rezessiven Amplifikationsmarker dhifr auch der deminante Selektionsmarker Hygromydin B Phosphotransferase vorhanden ist. Die beiden Warkergene und das Fremdgen Protein C bilden jewoils eine eigene Transkriptionseinheit wobei jedes dieser Gene unter der Kontro le eines separaten Promotors steht in diesem multidistronischen Expressionssystem wird nur ein einziger Klonierhalten, der nach Hygromydin B (Hy B)-Selektion und anschliessender dhifr-Amplifikation auch vermehrt rekombinantes Protein C exprimiert. Andere Klone sind zwar auf Hy B selektierbar nicht aber dhifr-amplifizierbar

Datalle Système die das Wildtyp dhfr-Gen verwenden in der Regel auf dhfr-defiziente Zellen beschränkt sind naben Wernicke und Wilt (Anal-Biochem 203 146, 1992) eine Optransfektion von drei Plasmiden, die jeweils das dhfr-Gen einen dominanten Marker und das Fremdproteinigen enthalten vorgeschlagen. Sie stellen allerdings fest, daß das Fremdgen (humaner Plasminogen-Aktivator) durch Einsalz von zwei Markerninicht vermehrt exprimiert wird.

Eine weitere Verbesserung des Expressionssystems wird durch eine noch nahere Kopplung der beiden Gene dhfr und Freindgen versucht. Die beiden Gene werden in ein Plasmid unter der Kontrolle von hur einem Promotor gestellt, wobei auf der gebildeten mRNA das Fremdgen gefolgt von dem Markergen als dicistronische RNA zu finden sind.

Gemaß der EP-B1 0.247 145 werden Vektoren beschieben in denen entweder ein Markergen und ein Gen für ein beliebiges Fremdprotein oder mindestens zwei Markergene und ein Gen für ein Fremdprotein in eine dicistronische mRNA transkribiert werden. Vergleicht man die Translationseffizienz zweier offener Leserahmen (ORF) in dicistronischen RNAs in solchen Konstrukten iso stellt man fest idaß die Translationsinitiation des stromabwarts gelegenen ORFs um das da. 100fache inoffizienter verlauff als am stromaufwarts lokalisierten AUG des ersten ORFs (Kaufman et al. EMBOIJ 6.187, 1987; Kozak McI Cell Biol 7.3438, 1987). Der stromaufwarts liegende ORF bzw. der für die Zelle nicht assentielle ORF (Fremdgen) kann hierbei sol niell durch Deretion und DNA-Rearrange-ments verloren gehen in den Beisp elen der EP-B1 0.247, 145 wird auch nur die theoretische Expression eines Fremdgens in OHO-Zellen beschlieben allerdings fehlen die Expressionsdaten. Durch die Klonierung von einem deminanten Markergen zusatzlich zum dhfr-Gen wurde versucht, das Spektrum der moglichen Expressionszellinien über die dhfr-defizienten CHO-Zellen hinaus zu erweitern. Die Chance einen klon der alle drei Gene beinhalt, zu erhalten, ist allerdings auf Grund der oben diskut orten Dielotions- und DNA-Roarrangementsphändmene außerst gering

Um die Kopplung des Markergens mit dem Fremdorbtein beizubenalten laber andererseits Rearrangements und Dieletionen zu reduzieren wurde versucht "wischen die didistronischen Leserahmen Sequenzelemente an dehen Ribbsomer internizu binden vermogen leinzubringen. Diese Sequenzelemente werden "Internal Ribbsome Entry Sites" (IRES) genannt und wurden erstmals in der Familie der Piccirnaviren gefunden. Die 5'-untranslatierten Regionen (UTR) von Poliovirus (Pelletier and Schienberg, Nature 334-320, 1983) und Endebhaldmyderatitist (EMC) Virus (Jang et al., Utrol. 63-1651, 1989), sind in der Lage in Zeilen die interne Bindung der Fibosomen und damit verbunden die Translation an mRNAs zu vermitteln. Durch Insertion dieser Sequenz zwischen die beiden öffenen Leserahmen (Fremdprotein und Selektionsmarker) erreicht man eine gekoppellte und dadurch effizientere Translation auch des stromabwarts legenden Leserahmens in der didistronischen Einheit (Jang. supra.) und vermeidet so Rearrangements und Deletionen (Kaufman, Nuc: Adids Res. 19.4485, 1991). In tridistronischen Konstruktionen in denen dem dritten Cistron die IRES-Sequenz vorgeschaltet ist wird zumindest der zweite OFF deletiert. Ist hingegen dem zweiten Distron die IRES vorgeschaltet, so wird der dritte ORF nur maßig bis gar nicht translatiert. Er unterliegt den Gesetzenwie sie für didistronische Konstruktionen ohne IRES gelten (Jang. supra.)

Gemaß der DE-A 42 28 458 wird dieses System benutzt, um eine multicistronische Expressionseinneit zu konstruieren, welche die äquimclare Expression der in den jeweiligen Cistrons positionierten Gene erlaubt. Stromabwarts der IRES Sequenz ist eine Nukleotidsequenz 'Y' eingefügt, die die geforderte äquimplare Expression der Fremdgene bewirken soll. Diese Expressionseinheiten sind insbesondere zur Herstellung von rekombinanten Proteinen geeignet, die aus zwei oder mehreren Proteinuntereinheiten bestehen. Als Beispiel für solche rekombinanten Proteine wird das Genifür den "Plate et Derived Growth Factor", der aus einer A- und B-Kette besteht, mit diesem System exprimiert.

Die Verwendung eines Fusionsproteins aus zwei dominanten Selektionsmarkern wird in der WO 92/08796 beschrieben. Hierbei wird ein positiv selektierbares Gen (Hygromycin B-Phosphotransferase, hph) und ein negativ selektierbares Gen (Thymidinkinase des Herpes Simplex Viruses, HSV-1 TK) so fusioniert, daß dem entstehenden Fusionsprotein der C-Terminus des Hygromycin B-Proteins und der N-Terminus des HSV-1 TK-Proteins fehlt. Es wird gezeigt, daß das Fusionsprotein bifunktionell aktiv ist und eine dieses Gen exprimierende Wirtszelle einen dominant

10

15

20

positiv selektierbaren und negativ selektierbaren Phenotyp bekommt.

Ein ebenfalls bifunktionelles Fusionsprotein konstruierten Schwartz et al. (PNAS 88 10416-1991). Die Autoren fusionierten das HSV-1 TK-Gen mit dem bakteriellen Neomycin-Phosphotransferase (neb)-Gen in der Art. daß das am C-Terminus modifizierte HSV-1 TK-Gen an das Startkodon des neo-Gens im Leserahmen ligier, wurde

Alle bisher beschriebenen Strategien zur Optimierung der Expression wurden erarbeitet ihm Fremdproteine in großem Maßstab herzustellen. Zum Beispiel braucht man zur Herstellung von rekombinanten Impfstoffen eine große Menge gereinigter Proteine. Für die Behandlung von Patienten mit Defekten in der Blutgerinnung ist die Verfügbarkeit von großen Kontingenten an Plasmaproteinen von immenser Bedeutung.

Prothrombin konnte von Jergensen et al. (2. Biol Chem. 262, 6729, 1987) in CHO-Zellen ohne Amplifikation in einer Konzentration von 100 ng Prothrombin/106 Zellen in 24 h. exprimiert werden. Nach Amplifikation über dhtr. waren die Ausbeuten bei 8-11 mU Prothrombin/106-Zellen in 24 h. Durch Expression von Prothrombin mit dem Vaccinia Virus System konnte eine Expression von 13-23 mU/106-Zellen und Tag erreicht werden (Falkner et al., Throm. and Haem. 68, 119, 1992).

Die cDNA für den humanen Fakter VIII kodiert für 2332 Aminosauren im Plasma liegt allerdings nur ein Brüchtei von Faktor VIII als einkettiges Protein von Die vorherrschende Faktor VIII -Spezies ist ein Zweikettenmoleküll bestehend aus einer leichten und einer unterschiedlich langen schweren Kette. Erste Versuche irekombinanten Faktor VIII zu exprimieren istellten sich als schwierig heraus da die Prozessierung eines so kompliziert aufgebauten Proteins in Wirtszellen sehr ineffizient durchgeführt wird. Kaufman et al. (J. Biot. Chem. 263-6352, 1988) könnten in noch-amplifizierten CHO-Zellen (20µM bzw. 1mM MTX) maximal. 1U FVIIId-10<sup>6</sup>-Zellen in 24 Stunden exprimieren. Dieser Wert kam nach 10000-facher Express onssteigerung zustände. Anfangs lag die FVII d-Expression nur am Rände der Nachweisgrenze

Mehrere Ansatzeinaben dann gezeigt daß ein rekombinantes Faktor VIII-Frotein idem ein großer Teil der schweren kiette fehlt iebenfalls koagulative Eigenschaften besitzt, die vom hat ven Molekül nicht zu unterscheiden sind (Eaton et al. Biochemistry 25 8343–1986. Mertens et al. Brit, J. Haematol 35 133–1993). Auch in vivo wild dem Faktor VIII burch Prozessierung die B-Domane abgespalten. Mehrere Autorengruppen konnten sogar zeigen, daß die Expression von B-Domanen-deletiertem Faktor VIII wesentlich besser funktioniert als die Expression der kompletten Faktor VIII con (Toole et al. PNAS 83 5939–1986. Pittman et al. Blood 81 3925–1993). Diese Eiteraturstellen geben 10-20fach höhere Expression von deletiertem FVIII gegenüber FV III an. Diese Expressionswerte konnten jedoch erstinsch Amplifikation auf 1μM bzw. 5μM MTX und vWF-Coexpression erreicht werden.

Gemaß der US-A 5 171 844 konnte die Faktor VIII-De etionsmutante FVIIIdB928 in COS-Zellen transient in einer konzentration von 15 mU/m in 48 hikultur exprimiert werden.

Gemaß der EP-A C 351 586 wird ein Expressionsplasmid mit einem Faktor VIII dem die Aminosäuren 740 bis 1649 fehlen unter der Kontrolle des Hühner β-Actin-Promotors beschrieben. Wird dieses Plasmid mit einem zweiten dhfr-exprimierenden Plasmid in CHO-Zellen kotransfiziert und anschließend mit 10 nM MTX amplifiziert, kann man die Expression von EVIII G von da 350 mU/106 Zellen pro Taglauf 1300 mU/106 Zellen pro Taglerhohen. Im Vergleich zu dieser Kotransfektion zeigt die Transfektion mit einem Plasmid in dem sich sewohl das dhfr-Gen unter Kontrolle des SV40-Promotors als auch die cDNA des deletierten Faktors VIII unter der Kontrolle des Hühner β-Actin-Promotors befinden, eine weit geringere Initialexpression des Faktors VIIII wie das nicht amplifizierte monocistronische Plasmid

Der humane Faktor IX wurde in diffr-defizienten CHO-Zellen mit einem Plasmid exprimiert, welches die Faktor IX-cDNA und das dhfr-Gen unter der Kontrolle des Adenovirus major late-Promotors exprimiert (Kaufman et al. J. Biol Chem. 261,962, 1986). Doch seibst bei Amplifikation mit 20 μMMTX wurden bei bis zu 188,0 μg/ml erhaltenem Faktor IX nur 0,2 bis 4,4% funktioneller Faktor IX produziert. Das von Balland et al. beschriebene CHO-Expressionssystem eineicht bei etwa 2μg Faktor IX/ml und 24 Stunden nur etwa 30% funktionellen Faktor IX iEur. J. Biochem. 172, 565, 1988). In der WO 36/06408 wird außerdem beschrieben, daß von nicht amplifizierten CHO-Zellen nur 15ng Faktor IX/ml und 24 Stunden produziert werden.

Protein C wird von Grinell et al. (Adv. Appl. Biotechnol. Series 11.29, 1990) in initialselektierten, nicht amplifizierten Zeilklonen in einer max malen Menge von 1.15 "ig/106-Zeilen und Tag exprimiert. Gemäß der US 4.775.624 werden 1.3 μg/ml Protein C in CHQ DUKX B11-Zellen exprimiert. Auch in der EP-B1 0.266.190 wird eine Protein C-Expression von 1-2 μg/106-Zellen in BHK und 293 Zellen dokumentiert.

Die vorliegende Erfindung stellt sich daher die Aufgabe ein System zur Verfügung zu stellen das eine Expression eines Fremdproteins in hoher Ausbeute und Reinheit eimoglicht

Diese Aufgabe wird erfindungsgemaß gelost durch ein Expressionsplasmid das eine dicistronische Transkriptions-Translationseinheit enthalt, welche eine Sequenz für ein Fremdprotein und eine Sequenz für ein Fusionsprote numfaßt wobei das Fusionsprotein aus mincestens einem Amplifikationsmarkerprotein und mindestens einem Selektionsmarkerprotein besteht. Die erfindungsgemaßen Expressionsplasmide ermoglichen bei der Expression von Fremdproteinen in dafür geeigneten eukaryontischen Zeilen einerseits ein sehr hohes Verhaltnis von Fremdproteine render Klonen zu den Gesamtklonen und andererseits eine über aschend hohe Initialexpression der Fremdproteine

Eine bevorzugte Ausführungsform des erfindungsgemaßen Plasmids umfaßt zusätzlich eine interne Ribosomen-

30

40

45

bindungsstelle welche eine zuverlässigere Translation der gesamten m-RNA gewährleistet

Eine besonders bevorzugte interne Ribosomenbindungsstelle ist die 5'-nicht-translatierte Region des Encephalomyocarditis-Virus (ECMV 5'UTR). Diese ermoglicht eine besonders gule Bindung der Ribosomen im internen Bereich der mRNA, wodurch die Translation eines weiter stromabwarts Legenden offenen Leserahmens positiv beeinflußt wird.

Gemaß einer bevorzugten Ausführungsform der erfindungsgemaßen Plasmide liegt die kodierende Sequenz für das Fromdprotein 5 und die kodierende Sequenz für das Fusionsprotein 3 von der internen Pibosomenbindungsstelle Diese Anordnung ermoglicht eine maximale Ausbeute an Fremdprotein da das Gen für das Fremdprotein unmittelbar nach dem Promotor liegt und damit optimal transkribiert wird

Das Fremdgen und die Sequenz für das Fusionsprotein sind vorzugsweise in eine dicistronische mRNA transkribierbar, weil dadurch die Transkription/Translation in einfachster Weise ablaufen kann

Die erfindungsgemäßen Expressionsplasmide werden bevorzugt von einem einzigen imoglichst starken Promotor kontrolliert, beispielsweise durch den CMV- den SV40- den humanen β-Actin- oder vergleichbare Promotoren

Zusatzlich können die erfindungsgemaßen Plasmide ein Intron vorzugsweise das Intron des SV 40 t-Antigens das 16s/19s-intron oder das erste Intron des humanen β-Actin-Gens, und oder ein Polyadenylierungssignal, vorzugsweise das der frühen oder soaten Transkriptionseinheit des SV 40-Virus, enthalten, Auch diese Beständteile ermöglichen optimierte Expressionsraten des Fremaproteins

Gemaß einer bevorzugten Ausführungsform des eifindungsgemaßen Plasmids besteht die Sequenz für das Fusionsprotein aus zwei Teilsequenzen nam ich einem hochamplitzierbaren Amplifikationsmarkergen vorzugsweise dem Dihydrofolat Reduktase-Gen und einem Selektionsmarkergen vorzugsweise dem Hygromycin B-Phosphotransferase-Gen

Las Dihydrofolat Reduktase-Gen Hygromyon B-Phosphotransferase-Gen-System hat den besonderen Vorteil daß dieses Fusionsprotein durch die enge Kopp ung der hph- und dhfr-Domanen als dominanter Marker auch in Zellen mit encogenem dhfr-Gen amplifiziert werden kann. Dies wird insbesondere auch durch die Eigenschaft eines hph-Amplifikationspotentials ermoglicht isodaß man von einem doppelt dominanten seiektierbaren und doppelt amplifizierbarer. Markerprotein sprechen kann. So kann man zuhachst eine genügend hohe hph-Amplifikation durchführen die bei anschließendem Umschalten auf MTX gewährleistet, daß die dann gewährte MTX-Konzentration nicht mehr vom endogenen DHFR kompensiert werden kann.

Vorzugsweise ist das Selektions--Amplifikationsmarker-Fusionsprotein bifunktionell und die für das Fusionsprotein kodierende Sequenz so konstruiert, daß der 51-kodierenden Teilsequenz das Stopkodon und der 31-kodierenden Teilsequenz gegebenenfalls das Startkodon fehlt. Dadurch kann das Fusionsprotein in einfacher und effizienter Weise translatiert werden.

Bei einer anderen Ausführungsart des Expressionsplasmids sind die kodierenden Sequenzen der beiden Proteinanteile der Sequenz für das Fusionsprotein durch einen Spacer getrennt insbesondere durch einen 15 Nukiectide längen Spacer Vorzugsweise Fod ert die Späcersequenz für 5 Glycinreste (GGA GGC GGG GGT GGA (SEQ ID NO 2)) oder für 5 Prolinieste und die Sequenz CCA CCC CCG CCT CCA SEQ ID NO 1)

Das Vorhandensein des Spacerproteins fordert die Funktionalität des Fusionsprotein. Die Aktivität der Markerproteine im Fusionsprotein gegenüber den distinkten Markerproteinen, stinicht verringert.

Die Aminosauresequenzen von bevorzugten Fusionsproteinen sind als SEQ ID NO 3 (Fusionsprotein DHFR/HPH ohne Spacer) SEQ ID NO 4 (Fusionsprotein DHFR/HPH mit Glycin-Spacer) und SEQ ID NO 5 (Fusionsprotein DHFR/HPH mit Pro in-Spacer) im Secuenzprotokoll aufgelistet

Beispiele für bevorzugte Plasmide sind die Expressionsplasmide pCMV/EDH-Sp. pGMV/EEHGly und pCMV/ED-HPro gemaß Fig 4-A

Die erfindungsgemaßen Expressionsplasm die eignen sich in besonderer Weise für die Expression von humanen Plasmaproteinen oder viralen Proteinen, bzw. deren Derivate oder Fragmente

Bevorzugte Proteine die mit den erfindungsgemaßen Plasmiden exprimiert werden können sind humanes Prothrombin, humaner Faktor VIII insbesondere die Deletionsmutante Faktor VIII dB928 des Faktor VIII welche die großte Deletion in der B-Domanen aufweist, die noch die Expression eines aktiven Faktor VIII zulaßt, humaner Faktor IX humanes Frotein C. humanes Serumalbumin (HSA) und humaner von Willebrand-Faktor

Bevorzugte Expressionsplasmide sind

- pCMVFII/EDH-Sp\_pCMVFII/EDHGly und pCMVFII/EDHPro izur Expression von Protorombin)
- pCMVFVIIIc/EDH-Sp\_pCMVFVIIIc/EDHGly und pCMVFVI Ic/EDHPro (zur Expression von Faktor VIII)
- pCMVFVIIIdB928/EDH-Sp pCMVFVIIIdB928/EDHG y pCMVFVIIIdB928/EDHPro (zur Expression von FVIIIdB928)
- pCMV-FIX-EDH-Sp pCMV-FIX-EDHGly und pCMV-FIX-EDHPro (zur Expression von Faktor IX)
- pCMV-PCwt-EDH-Sp\_pCMV-PCwt-EDHPro\_pCMV-PCwt-EDHGly\_pCMV-PCpt\_mut -EDH-Sp\_pCMV-PCpt\_mut -EDHPro\_und\_pCMV-PCpt\_mut -EDHGly\_(zur Expression\_von\_Protein\_C)
- pAct-vWF-EDH-Sp\_pAct-vWF-EDHPro und pAct-vWF-EDHGly (zur Expression von von W llebrand-Faktor

10

15

20

30

45

50

Als besonders vorteilhaft haben sich Expressionsplasmide gezeigt, welche Expressionskassetten umfassen, die DNA Sequenzen SEQ ID NO 6 SEQ ID NO 7 oder SEQ ID NO 8 enthalten, und eine hervorragende Expression insbesondere des Fremdproteins in der transfizierten Zelle ermoglichen.

Gemaß einem weiteren Aspekt betrifft die vorliegende Erfindung ein Fusionsprotein, welches aus einem hochamplifizierbaren Amplifikationsmarker und einem Selektionsmarker besteht

Dieses Fusionsprotein ist bevorzugt dadurch gekennzeichnet, daß dem 5'-kodierenden Gen für den Amplifikationsmarker das Stopkodon und dem 3-kodierenden Gen für den Selektionsmarker das Startkodon fehlt.

Bei einem weiteren bevorzugten Fusionsprotein sind der Amplifikationsmarker und der Selektionsmarker durch ein Spacerprotein getrennt, das vorzugsweise aus mindestens 5 Glycinresten oder aus mindestens 5 Prolinresten besteht

Beispiele für solche bevorzugten Fusionsproteine weisen die Aminosauresequenz SEQ ID NO 3 SEQ ID NO 4 oder SEQ ID NO 5 auf

Ein weiterer Aspekt der Erfindung betrifft transfizierte eukaryontische Zellinien vorzugsweise ausgewählt aus den Zellinien CHO 293 oder humane Leberzellinien wie SK-HEP-1 oder Chang Liver die mit einem erfindungsgemaßen Expressionsplasmid transfiziert sind und ein Fremdprotein exprimieren

Gemäß einem anderen Aspekt der Erfindung setzt man die Zellinie SK-Hep-1 als Expressionsvehikel insbesondere für humane Plasmaproteine wie Prothrombin Faktor VIII (bzw. Faktor VIII-Der vate, wie die Mutante Faktor VIII dB923). Faktor IX. Protein Cloder von Willebrand Faktor, ein

Vorzugsweise exprimiert die transfizierte eukaryont sche Zelllinie humanes Prothrombin, humanen Faktor VIII. die Deletionsmutante dB928 des humanen Faktor VIII. den humanen Faktor IX. das humane Protein C. humanes Serumalbumin (HSA) oder den humanen von Willebrand Faktor ibzw. deren Derivate oder Fragmente.

Die Erfindung betrifft auch ein Verfahren zur Hersteilung von Fremdproteinen, welches dadurch gekennzeichnet ist, daß eine eukärychtische Zellinie mit einem erlindungsgemaßen Expressionsplasmid transfiziert wird, die erhaltenen Klone durch einen Selektionsprozeß unter der Kontrolle des Selektionsmarkers isoliert und dabei vorzugsweise gleichzeitig amplitiziert werden, anschließend unter der Kontrolle eines Amplifikationsmarkers weitere Amplifikationen erfolgen, wobei das Fremdprotein exprimiert und geerntet wird.

Bei einer bevorzugten Verfahrensvariante erfolgt der Selektionsprozeß unter Verwendung von Hygromycin B und die weitere Amplitikation unter Verwendung von Methotrexat

Erabei hat es sich gezeigt, daß einerseits die Kombination der Amplifizierbarkeit und der deminanten Se ektierbarkeit des dhfr-Gens sowie die enge Verbindung des Amplifikations-Selektionsmarkerproteingens mit dem Fremdgen in einer dicistronischen Transkriptions/Translationseinheit für die Ausbeute an Fremdprotein von großer Bedeutung ist

Beim Optimieren des Expressionsprotokolls unter Verwendung der erfindungsgemaßen Expressionsplasmide kam es zu dem überraschenden Ergebnis daß auch das Hygromycin B-Phosphotransferase-Gen amplifizierbar ist. Dies widerspricht der allgemeinen Auftassung Durch langsame Steigerung der Hy B-Konzentration konnte unter anderem auch eine Koamplifikation des dhfr-Gens erreicht werden die eine Umstellung auf eine MTX-Konzentration erläubte die für das endogene DHFR bereits toxisch ist. Dann erst wurde mit MTX die eigentliche Amplifikation über mehrere Schritte durchgeführt.

Diese bevorzugte Kombination des rezessiven Amplifikationsmarkers dhfr mit dem dominanten Selektionsmarker high als Fusionsprotein erlaubt die Amplifikation der Fremdgene bzw. Expression der Fremdproteine in jeder beliebigen Zellinie. Bevorzugt werden die Zellinien, die die Prozessierung und Modifikation der Proteine vollstandig durchführen.

Als besonders bevorzugte Zellinien im erfindungsgemäßen Verfahren haben sich CHO. 293 oder humane Leberzellinien, wie SK-HEP-1n und Chang Liver (ATCC CCL 13) erwiesen

In den Beispielen werden sowohl die dhfr-defiziente Zellinie CHO DUKX-B11 (Chasin und Urlaub: PNAS 77 4216 1980) als auch Zelllinien mit endogenem dhfr-Gen. 293 (ATCC CRL 1573) und SK-HEP-1 (ATCC HTB 52) verwendet

Erfindungsgemäß eignen sich Leberzeilinien am besten für die Expression des humanen Faktors VIII. Bei Verwendung dieser Zelllinien wurde überraschenderweise festgesteilt, daß nicht nur 95% der Faktor VIII transformierten Zellen auch Faktor VIII exprimieren, sondern daß auch initial schon eine große Menge an Faktor VIII exprimiert wird Nicht zuletzt zeigen diese Leberzeillinien eine optimale post-translationale Modifikation des rekombinanten Faktors VIII.

Insbesondere zeigte sich von allen Leberzellinien die Zellinie SK-HEP-1 als besonders gut geeignet

Erfindungsgemaß werden bevorzugt rekombinante Blutgerinnungsfaktoren, insbesondere rekombinantes humanes Prothrombin, rekombinanter humaner Faktor VIII rekombinanter humaner FVIIIdB928, rekombinanter humaner Faktor X. rekombinantes humanes Protein C. humanes Seruma bumin (HSA) oder rekombinanter humaner von Willebrand Faktor, hergestellt

Schließlich betrifft die Erfindung auch Fremdprotein-Praparationen welche durch das erfindungsgemaße Verfahren erhaltlich sind und sich durch einen besonders hohen Ante I an aktivem Protein und hoher Reinneit auszeichnen insbesondere auch bei Proteinen die post-translationelle Modifikationsprozesse durchlaufen mussen um in ihre aktive Form gebracht zu werden

10

15

20

30

35

45

50

Daher betrifft die vorliegende Erfindung insbesondere Praparationen vor viralen Proteinen oder von humanen Plasmaproteinen vorzugsweise von aktivem humanen Prothrombin von aktivem humanen Faktor VIII von aktivem humanen Faktor IX. von aktivem humanen Protein C. von HSA und von aktivem humanen von Willebrand-Faktor.

Die Erfindung betrifft weiters pharmazeutische Zusammensetzungen, welche eine dieser erfindungsgemaßen Praparationen insbesondere Plasmaproteinpraparationen umfaßt. Diese pharmazeutischen Zusammensetzungen werden durch übliche Verfahren aus den erfindungsgemäßen Praparationen erhalten und zeichnen sich durch eine besonders gute Wirksamheit bzw. Vertraglichkeit aus, welche durch das effiziente Herstellungsverfahren der Praparationen bedingt sind.

Eurch die erfindungsgemaße Anordnung und Art der funktionellen Segmente (Fremdgen Markerfusionsproteingen) im Plasmid werden einerseits Geletionen und ENA-Rearrangements vernindert andererseits aber die Funktionalität beider Markerelemente und auch die mengenmaßig überraschend hohe Expression der diversen Fremdproteine in funktioneller Form gewährleistet. Bei allen untersuchten Fremdproteinen zeigte sich bereits eine sehr hohe Initialexpression. Zum Beispiel wird Prothrombin wie oben erwähnt in CHO ohne Amplifikation in einer Menge von 100 ng 106 Zellen in 24h exprimiert (Jorgensen et al. supra). Im nachfolgenden Beispiel 1 wird gezeigt werden daß mit dem erfindungsgemaßen Expressionsplasmid Prothrombin in CHO-Zellen ohne Amplifikation bereits in einer Menge von 12 bis 15 mU/106 Zellen in 24h (dies entspricht 1.2 bis 1.5 µg), und in 293-Zellen sogar 50 bis 55 mU/106 Zellen in 24h rentspricht 5 bis 5.5 µg) produziert werden könnte. Ebenso können die Expressionswerte die in der Literatur für andere Plasmabioteine erst hach umfangreicher Amplifikation eineicht werden, mit dem erfindungsgemaßen Expressionsplasmid schen im Stadium der initialexpression drastisch überschritten werden. Besonders wird darauf hingewiesen, daß die hier angegebenen Expressionsdaten nicht die Monge an exprimiertem, antigenem Frotein aufzeigen, sondern daß es sich um Proteinmengen handelt, die in Aktivitatstests ermittelt worden sind

Die Erfindung wird anhand der Zeichnung sowie der nachstehenden Beispiele lauf die sie jedoch nicht eingeschrankt sein soll naher erlautert. In der Zeichnung zeigen

Fig. 1 die Anordnung des EDH-Seiektions-/Amplit kationsmarkers im Kontext mit Promotor und Fremdgen, wobei der Pfeil die Richtung der Transkription anzeigt.

Fig. 2 die Konstruktion der ED-Kassette und Subklonierung in pORTM

Fig. 3 die Struktur der Plasmide pCMVNcorMCS (A) und pCMVHy (Bi-

Fig. 4 die Struktur der Plasmide pCMV EDH-Sp.(A. und pCMVF LEDH-Sp.(B)

Fig. 5A-C die Aminosauresequenz der Fusionsproteine. DHFR/HPH ohne Spacer: A. SEQ ID NO. 3). DHFR/HPH mit Glycin-Spacer (B. SEQ ID NO. 5), wobei die Sequenz im Ein-Buchstabendode angegeben ist.

Fig. 6 die Southern Blot-Analyse von genomischer ENA der CHO-Zellklone #837 (transfiziert mit pCMVFII/EDH-Sp. DHFR Initialselektion) und #4399 (Subklon von #837, amplit ziert auf 40nM MTX)

Fig. 7 die Western Blot-Analyse von 293 bzw. CHO-Zellklonen, die mit dem Plasmid pCMVFII-EDHPro bzw. pCMV-FII/EDH-Sp. transfiziert wurden.

45 Fig. 3 die Struktur der Plasmide pCMVFVIIIc/EDHPro (A) und pCMVFVIIIdB928/EDHPro (B).

Fig. 9 die Southern Blot-Analyse von genomischer DNA der SK-HEP-1 Zellklone #1963 (400µ.g HyB/ml) und #3310 (1500µg HyB/ml) wobei der Kion #3310 von #1963 abstammte

Fig. 10 die Western Blot-Analyse von FVIIIdB928-exprimierenden 293-und SK-HEP-1-Zellen

Fig. 11 die Struktur des Plasmides pActvWF/EDHPro

Fig 12 die Konstruktion von pCMV-FIX-EDHFro

Fig. 13 ein Western Biot von rekombinantem Faktor IX aus 293-und SK-HEP-1-Zellklonen im Vergleich zu plasmatischem Faktor IX und rekombinantem Faktor IX aus CHC-Zellen.

10

7,5

.312

35

40

50

Fig. 14 die Konstruktion von pCMV-PCwt-EDHPro und pCMV-PCpt mut -EDHPro

Fig. 15 ein Western Biot von rekombinantem Protein Claus 293 und SK-HEP-1-Zellen im Vergleich zu plasmatischem Protein C

Fig. 16A-P das SequenzprotofiolI, welches gleichzeitig als Teil der Beschreibung angesehen werden soll-

Fig. 17 die schematische Darstellung des Plasmids pCMVHSA/EDHPro und

Fig. 18 eine Western Blot-Analyse von HSA-exprimierenden SK-HEP-1-Zellen. Die Zahlenwerte am Randigeben das Molekulargewicht in kDa an. Spur 1. SK-HEP-1 Negativkontrolle. Spur 2. SK-HEP-1-Klon #366. Spur 3. SK-HEP-1-Klon #366. Spur 4. SK-HEP-1-Klon #369. Spuren 5-7. plasmatische HSA-Standards. Spur 8. Molekulargewichtsstandard. Spur 9. Pichia p.-Negativkontrolle. Spur 10. HSA exprimierender Pichia p.-Produktionsstamm.

# Beispiele

5

15

20

25

35

45

55

In den Beispielen wird die Kleinierung der Expressionsplasmide beschrieben. Am Beispiel der Expression von Prothrombin werden die Transfektion das Sclektions- und Amplitikationsprotokoll und die dazugehorigen Kontrollexperimente beschrieben. Die Verifikation der dieistionischen mRNA wird mittels Northern Blots durchgeführt, die Amplitikation der Transkriptions-Translat onseinheit wird in Sculhern Blots überprüft. Für die genaue Analyse der exprenierten Freindproteine werden Western Blots herangezogen und schließlich werden die rekombinanten Proteine mittels bekannter Koagulationistests auf ihre Aktivität hin überprüft. Die Aktivitäten werden in mUnits (mU) pro 106-Zellen und 24 hlangegeben. Um die allgemeine Verwendbarkeit der Expressionisplasmide zu demonstrieren wird die Expression der Fremdproteine in verschiedenen Zellinien durchgeführt.

Beispiel 1 beschreibt die Kronierung des humanen Faktors II mit den erfindungsgemaßen Expressionsplasmiden in UHO- und 293-Zellen. Die Klonierung und Expression der Faktor VIII-Deletionsmutante FVIIIdB928 und des gesamten Faktors VIII wird in 293 und Ski-HEP-1-Zellen in den Beispielen 2 und 3 beschrieben. In den weiteren Beispielen 5 bis 6 wird die Expression der humanen Faktoren von Willebrand-Faktor IX. HSA und Protein Clin den Zelllinien Ski-HEP-1 und 293-Zellen beschrieber. Die Zellinie SKi-HEP-1 wird als Beispiel für eine humane Leberzellinie verwendet es konnen aber auch andere humane Leberzellinien verwendet werden.

Beispiel 1. Klonierung des Selektions-/Amplifikationsmärkers EMCV5'UTR/dhfr/Hygromycin-Phosphotransferäse (EDH) und dessen Anivendung auf die Expression von Faktor I

k onstruktion der Plasmide

pCMV Als Ausgangsplasmid wurde pCMVβ (MacGregor und Claskey Nucleic Acids Res. 17, 2365, 1989. Firma Clontech, Palo Alto, USA) verwendet. Dieses wurde mit Notligeschnitten, ihm das β-Galaktosidase-Gen zu entfernen und anschließend religiert. Daraus entstand das 3,8 kb große Plasmid pCMV.

pCMV-MCS (MCS Multiple klonierungsstelle) Um überflüssige Restriktionsschnittstellen zu entfernen wurde pCMV mit Sall und HindIII geschnitten, mit dem klenow Fragment der Elicoli DNA Polymerase I (Pol. K.) aufgefüllt und religiert. Aus dieser Reaktion entstand bCMV-MCS. Dieses Plasmid beinhaltet den "Immediate Early Gene"-Promotor/Enhander des menschlichen CMV und 80bp der 5'UTR des zugehörigen Gens. Es schließt sich 3' eine Xhol-Schnittstelle an. gefolgt von dem SV40-16S/19S-Intron und der SV40-Polyadenylierungsstelle

pCMVNcc/MCS pCMV-MCS wurde mit Xhol geoffnet und mit den komplementaren Oligonucleotiden VI/1 5'-TCG AGC ATG GAC AAG CTT ATC GAT CCC GGG AAT TCG GTA CCG TCG ACC TGC AGG TGC ACG GGC CCA GAT CTG ACT GAC TGA-3' (SEQ ID No 9) und VI/2 5'-TCG ATC AGT CAG TCA GAT CTG GGC CCG TGC ACC TGC AGG TCG ACG GTA CCG AAT TCC CGG GAT CGA TAA GCT TGT CCA TGG-3' (SEQ ID No 10) als neue MCS ligiert. Dabei wurde die Xhol-Schnittste le zerstort und es entstand der Vektor pCMVNcc/MCS (Fig. 3-A). Die neue MCS verfügte über eine Ncol-Erkennungssequenz als Translations-Initiat ons-Codon um Fremdgene ohne eigenes ATG-Startcodon einsetzen und exprimieren zu konnen.

pCMV/Hy In pCMVNco/MCS wurde das Hygromycin β-Phosphotransferase-(hph)-Gen ohne ATG (hph-ATG) eingesetzt hph-ATG wurde als 1.2 kb-Fragment aus dem von Boehringer Mannheim erhaltlichen Vektor pHphO als Sall-Small-Fragment isoliert und in die Sall- und Politik -behandelte ApaLI-Schnittstellen von pCMVNco/MCS eingesetzt Somit entstand pCMV/Hy iFig. 3-B)

pSVEHER Das dhfr-Fragment samt Polyadenyl erungs-Sequenz wurde als 1500bp großes Pstl-Fragment aus pASDII (Kaufman and Sharp Mol Ce I Biol 2 1304 1982) iscliert und über die Pstl-Schnittste le in pSVMCS eingesetzt pSVMCS entstand aus pSVB (MacGregor und Caskey subra Firma Cloritech Palo Alto USA) indem das β-

Galaktosidase-Gen durch Schneiden mit Nott und Religation des verbleibenden Vektors entfernt wurde. Durch Schneiden mit Xbal und Hindliff. Auffüllen mit Polik und Religation wurde die MCS 3' der SV40-Polyadenylierungssequenz entfernt. In die Nott-Schnittstelle wurde dann eine neue MCS eingesetzt. Die eingesetzte MCS hatte folgende Sequenz 5'-GG CCT AGG GCC CTA GGC CTA GTA CTA AGC TTO TGC AGG TCG ACT CTA GAG GAC CCC GGG GAA TTO AAT CGA TGG CC-3 (SEQ. D.No. 11

pTA/ED(-TAA) (Fig. 2). In den Voktor pCRTM (Firma Invitrogen, San Diego, USA) wurde die Kassette bestehend aus dem 5' nichttranslatierten Bereich des Encephalomyocard tis Virus (EMCV5'UTR) und dem dh'ri-Fragment ohne Stoo-Codon TAA (-TAA) subkloniert. Die Herstellung des EMCV5'UTR/dhfr(-TAA)-Fragments erfolgte mittels Polymerase-Kettenreaktion (PCR). Das 500bp große EMCV5'UTR-Fragment wurde aus pTKemc-PT2 (WC 91/11519) durch PCR mit den Primern #640, 5'-ACC CCC GGG GGT ACC ATA TTG CCG TCT TTT GG-3' (SEQ IC) No. 12) und #642, 5'-GGA ATT CCC ATG GTA TTA TCG TGT TTT TC-3 (SED ID No. 13) isolier:

Cas 560bp große dhir-Fragment wurde aus pSVDHFR mittels PCR mit den Primern #634-51-GGA AGC TTG GCC ATG GTT CGA CCA TTG AAC TGC-31 (SEQ ID No. 14) für di#695-51-GGT CAA GCT TTT CTT CTC GTA GAC TTC AAA CTT ATA CT-31 (SEQ ID No. 15) isoliert.

Die durch PCR-Amplifikation gewonnehen EMINSTUTE- und dith-Fragmente wurden nach der geleicktrophoretischen Trennung aus "Low Meiting Point Agarosch (LMA) soliert. Die beiden Fragmente wurden jeweils mit Nool nachgeschnitten und lig ert. Von dem Eigationsprodukt wurde neuerich eine PDR-Amplifikation mit den flank erenden Primern angesetzt, also mit den Primern #640 und #698 siehe oben). Das esultierende 1050bp große Fragment wurde in den Vektor pOR<sup>TM</sup> (Firma Invitrogen, San Diego, USA) einigesetzt. Dabei entstand das Plasmid pTA/ED(-TAA)

pCMV/ECH-Sp. In den mit Small und Sall geoftneten Vektor bCMV-Hy wurde das Small- Sall-Fragment EMCV5'UTRidht -TAA) aus pTA ED (-TAA leingesotzt Dabe ontstand das KonstruktipCMV-EEH-Sp (Fig. 4 A)

pc MV-EDHG y In die singulard Sall-Schnittstelle zwischen difficiend hph-Gen wurde ein "Spacer" einigdsetzt. Der Spacer bestand aus den komplementaren Oligonuc'eotiden #1077 (51-TOG ATT AGG TACIT 3G AGG CGG GGG TGG AAA-3) SEQ ID No. 16) und #1078 (51-TOG ATT TGIC AGC CDC GDC TGC AGT AGG TAA-3) SEQ ID No. 17) verfügte über eine neue SnaBl-Schnittstelle und kodierte für führf. Brytin-Reste. Der Übergeng zwischen diffr und hiph hatte somit die Sequenz 51-GT CGA TTA CGT ACIT GGA GGC GGG GGT big AAAT CGA CGG ATD CC-3) (SEC IE No. 18)

pTMV.EDHPro. In die singulare Sall-Schnittste le zwischen dnfr- und hph-Gen wurde der "Späder" von pOMV/ED-HG yin reverser Orienticrung eingesetzt. Somit kodierte er hier für fünf Prolin-Reste, wobei der Ubergang zwischen übtrier dihbh die folgende Sequerizinstte. 51-GT 0GA TTT 00A 000 0GG CCT 00A GTA 0GT AAT 0GA 0GG ATO 00-31 SEQ ID No. 19.

pd MVFILEDH-Sp (Fig. 4 B). Die Faktor II-cDNA wurde als 2 kb-Fragment aus pTklemc-PT2 (WO 91, 11519) isoliert inden mit Nool partial und Small vollstandig geschnitten wurde. Dieses Fragment wurde in den Vektor pCMV EDH-Sp eingesetzt, welcher ebenfalls Nool partial und Small vollstandig geschnitten wurde.

pCMVFILEDHGIy. Die Fakter NicDNA wurde als 2 kb. Fragment aus pTKome PT2 (WC-91-11519, isoliert, indem mit Nobl partial und Small vollständig geschnitten wurde. Dieses Fragment wurde in den Vektor pC VV-EDHGIy eingesetzt, welcher ebenfalls Nool partial und Small vollständig geschnitten wurde.

pCMVFILEDHPro Die Faktor II-cDNA wurde als 2 kb-Fragment aus pTKemc-PT2 (WD 91/41519) isoliert indem mit Nool partial und Smal vollstandig geschnitten wurde. Dieses Fragment wurde in den Vektor pCMV-EDHPro eingesetzt, welcher ebenfalls Nool partial und Smal vollständig geschnitten wurde.

Herstellung der dermanenten Zellinien

Initialsetektion CHO-(ATCC CRL 9096) und 293-Zeilen ATC 3 CRL 1573) wurden von der American Type Culture Collection (Rockville MD) bezogen Beide Zeilinien wurden mit den Konstrukten bCMVFII/EDH-Sp. pCMVFII/EDHGiy und pCMVFII EDHPro entsprechend Graham and von der Eb. Virology 52, 456, 1973 transfiziert. CHO-Zeilen wurden der DHFR-Selektion der Hygromycin B-Selektion und der gleichzeitigen Hygromycin B- (HyB) und DHFR-Selektion unterzogen. 293-Zeilen wurden der Hygromycin B-Selektion ausgesetzt. Nach 10-20 Tagen wurden die resistenten Kolonien vereinzelt und auf Faktor II (FII)-Expression getestet.

DHFR-Selektionsmed-um DMEM/HAMs F12 ohne Glycin Thymidin und Hypoxanthin. 10% d'alysiertes fotales Kalberserum 10 U/ml Penicillin. 100µg/ml Streptomycin (Globo 043-0514OH). L-Glütamin (Globo 043-05030H)

Hygromycin B-Selektionsmedium. DMEM/HAMs F12: 10% fotales Kalberserum. 10IU/mi: Peniciflin: 100μg/ml. Streptomycin (Gibco 043-05140H): L-Glutamin (Gibco 043-05030H): e 10μg/ml Adenosin: Thymidir und Deoxyadenesin (Signa): 200μg Hygromycin B (Calbiochem)/ml.

Genamplifikation Die Amplifikation via hphlerfolgte mittels Hygromycin B (HyB) beginnend bei 200µg HyB/ml. Um die Moglichkeit von Rearrangements oder Deletionen durch zu hohe konzentrationen von HyB gering zu halten wurde die HyB-Konzentration je Amplifikationsschritt jeweils nur verdoppeit. Die Amplifikation mittels DHFR bei CHO-Zellen erfolgte beginnend bei 10nM Methotrexat (MTX) durch Verdopp ung der MTX-konzentration je Stufe. Die Amplifikation von 293 Zellen wurde beginnend bei 100nM MTX angesetzt. Die bei jeder Amplifikationsstufe entstehenden resistenten

20

Zellklone wurder vereinzelt und auf Faktor I-Expression untersucht

Bestimmung der Faktor II-Aktivitä: Die zu testenden Faktor II-exprimierenden Zellklone wurden mit serumfreiem Testmedium, supplementiert mit 5µg/ml Vitamin K1 24 Stunden inkubiert. Die Bestimmung der Gerinnungsaktivität erfolgte mit einem Koagulometer KC4A (Firma Amelung GmbH-BRD) nach einer modifizierten Prothrombin-Zeit-Methode (Falkner et al. 1992)

Proteinnachweis mittels Western Blot-Analysen. Western Blots wurden entsprechend Towbin et al. PNAS 76 4350 1979 vorgenommen. Als erster Antikörper wurde ein Anti-Prothrombin-Antikorper (Firma Dakopatts. Danemark) in einer Verdünnung von 1 100 eingesetzt. Als zweiter Antikorper wurde ein Ziegen-Anti-Kaninchen-Antikorper (Firma BioRad CA USA) in einer Verdünnung von 1 7500 verwendet, welcher mit alkalischer Phosphatase konjugiert war. Der Nachweis mittels Farbung erfolgte nach Standardmethoden mit dem Protoblot-System der Fall Promega

Untersuchungen der DNA- und RNA-Struktur. Die Praparation der zeilulären DNA erfolgte nach Gross-Bellard et al Eur J Blochem 36 32, 1973 Southern Blot-Analysen hach Southern, (J Mol Biol 93 503 1975) bzw nach Sambrook et al. Molecular Cloning: A Laboratory Manual. Second Edition. Cold Spring Harbor Laboratory Press 1989. Die für die Spaltung der zellularen DNA notwendigen Restriktionsenzyme wurden von Boehringer Mannheim BRD bezogen. Die Hybridisierungssonden Faktor II. dhfri und hph wurden aus den Plasmiden pCMVFII/EDHPro-pSVDHFR und pCMV/Hy prapariert

Die Isolierung der mRNA erfolgte mit den Materialien und hach den Protokollen der Firma Invitrogen LSA ("Fast Track" #1-500-955-6258) Northern Blot-Analysen wurden entsprechend Sambrook et al. supra durchgeführt. RT-PCR Analysen erfolgten mit der Materialien der Firma Perkin Elmer Cetus USA ("rTth Reverse Transcriptase RNA PCR Kit" #N808-0069) nach Kwok, PCR Protoco's A Guide to Methods and Applications Academic Press Inc. San Diego CA 1990 bzw. Myers et a. Biochemistry 30, 76€1, 1991, wobei je Reaktion 2μg mRNA e rigesetzt wurden. Als Primer wurden #1489 (bindet 3' in der Faktor II-eDNA) 5' GGA AAT ATG GCT TCT ACA CAC ATG TGT TCC GCC TGA A 3' (SEQ ID No. 20) und #1490 (bindet 5' im dhfir-Gen). 5' TCC GTT CTT GCC AAT CCC CAT ATT TTG GGA CAC GGC G 3' (SEC :D No. 21) eingesetzt

Konstruktion des Selektions-/Amplitikationsmarkers EMCVS'UTR/ dhfr/Hygromycin Phosphotränsterase (EDH) Das CHO-Zellexpressionssystem ist in seiner tiblichsten Austuhrung mit DHFR-Selektion bzw. Methotrexat (MTX)-Amputikation verbunden und an die Verfügbarkeit von DHFR-defizienten Zellinien wie CHO DUKX B11 (Urlaub and Chasin supra) gebunden. Da sich CHO-Zellen jedoch nicht bedingungs os für die Expression jedes beliebigen Proteins eignen, wurde der Versuch unternommen, auch andere Zellinien als Expressionssysteme effizient nutzbar zu machen In diesem Sinne wurde der EDH-Marker konstruiert. Er findet seine Hauptanwendung in solchen Zellen, die über ein endogen funktionelles dhfr-Gen verfügen, da in derartigen Zellinien die Selektion bzw. Genamplifikation durch DHFR bzw MTX nur unzureichend durchführbar ist

Bei die sem EDH-Marker handelte es sich um ein bitunktionelles Fusionsprotein, werches sich aus dem Dinydrofo at Reduktase (chfr) Gen und dem Hygromyein Phosphotransforase (hph)-Gen zusammensetzt. Das hph-Gen wurde gewählt, weil es einen sehr guten Selektionsmarker darstellt, das dhfr-Gen deshalb, weil es den besten Amplifikationsmarker darstellt.

Da nicht auszuschließen war daß sich die beiden füsionierten enzymatischen Proteine nheiten durch ihre raumliche Nahe in ihrer Aktivität beeinflussen oder sogar behindern konnten, wurde versucht, dies dadurch zu verhindern daß zwischen die beiden Fusionsprotein-Anteile ein sogenannter "Spacer" eingesetzt wurde. Bei diesem Spacer handelte es sich um ein kurzes Ciligenucleotid, welches in der einen Orientierung eingesetzt für fünf Glycin-Reste ("Glycin-Spacer' Gly) in der reversen Orientierung für fünf Prolin-Reste ("Prolin-Spacer" Pro) codierte Mit der gewählten Anordnung von dem zu exprimierenden Fremdgen und Fusionsmarkergen sollte eine dicistronische RNA gebildet werden können. Dies wurde erreicht, indem an das 5'-Ende des Fusionsmarkers auf DNA-Ebene eine Sequenz eingesetzt wurde die als "internal ribosome entry site" (IRES) fungierte. Hier kam die IRES des Encephalomyocarditis-Virus (EMCV) zur Anwendung. Sie befindet sich im 5'-nicht-translatierten Bereich (5'UTR) des EMCV und wird deshalb EMOV5'UTR genannt. Die resultierende Gen-Kassette bestehend aus EMOV5'UTR/-ahfr/nph (EDH), wurde 3' des zu exprimierenden Fremogens angeordnet, sodaß sich die in Fig. 1 dargesteilte Konfiguration von Promotor, Fremdgen unc EDH-kassette ergab

Für das Fusionsprotein des EDH-Selektions-/Amplifikationsmarkers wurde die EMCV5'UTR/dhfr (ED)-Kassette via PCR kloniert. Das EMCV5'UTR-Fragment wurde aus dem Plasmic pTKemc-PT2 (WO 91/11519) das dhfr-Fragment (chne Stop Codon TAA) aus dem Plasmid pSVDHFR mittels PCR isoliert die beiden Amplitikationsprodukte mit Nool nachgeschnitten, ligiert und das Ligationsprodukt neuerlich mittels PCR amplifiziert und in der Folge in den Vektor pCRTM (Firma Invitrogen. San Diego. USA) subkloniert. Das Konstruktionsschema ist in Fig. 2 dargesteilt. Aus dem resultierenden Plasmid pTA/ED (-TAA) wurde die Kassette EMCV5'UTR/dhfr (-TAA) isoliert und in das Plasmid pCMV/Hy (Fig. 3-B) eingesetzt. Das Plasmid pCMV/Hy verfügte bereits über das Hygromycin Phosphotransferase-Gen (aus cHohO. Boehringer Mannheim BRD) ohne Start-Codon (hph-ATG). Durch diese Vorgangsweise entstand die 2.2 kb umfassende Genkassette ECH in Form des Konstruktes pCMV/EDH-Sp (Fig. 4-A). In diesem Plasmid lag das dhfr-Gen in unmittelbarer Fusion mit dem hph-Gen vor. Um eine potentielle Behinderung der beiden Komponenten

20

25

DHFR und Hygromycin Phosphotransferase (HPH) auf Proteinebene zu verhindern, wurde zwischen die beiden Gene ein kurzes Oligonucleotid als "Spacer" eingesetzt. Somit entstanden die drei Varianten des Selektions-/Amplifikationsmarkers EDH-Sp. EDHGly und EDHPro. In Fig. 4-A ist repräsentativ das Expressionsplasmid pCMV/EDH-Sp därgestellt, die beiden anderen Expressionsplasmide wurden als pCMV/EDHGly bzw. pCMV/EDHPro. bezeichnet

In diese drei Ausgangsvektoren wurde als "gene of interest" die Faktor II-cDNA als 2 kb umfassendes Nool-Smal-Fragment aus pTKemc-PT2 (WO 91/11519) eingefügt, wodurch die Expressionsplasmide pCMVFII/EDH-Sp. pCMV-Fil/EDHGly und pCMVFII/EDHPro entstanden. Reprasentativ ist pCMVFII/EDH-Sp in Fig. 4-B gezeigt.

Die Aminosäuresequenzen der Fusionsproteine DHFR/HPH-Sp. DHFR/HPHGly und DHFR/HPHPro sind in Fig. 5-A. B und © dargesteilt.

Untersuchung der funktionellen Eigenschaften des EDH-Selektions- Amplif kationsmarkers in transfizierten Zellen Die drei Konstrukte pCMVFII/EDH-SplipCMVFII/ED

Tabelle 1

	CHO-Zellen/EDH-System	CHO-Cotransfektion (Jorgensen et al. 1987).	293-Zellen
	mUnits (μg)/10 <sup>6</sup> -Zellen	mUnits (ag) 10 <sup>8</sup> -Zellen	mUnits (tig)/10 <sup>6</sup> -Zellen
Init alselektion Amplifikation	12-15 (1 2-1 5)	(0.1)	50-55 (5-5 5)
100nM MTX			100-150 (10-15)
150nM MTX	150-160 (15-16)	$\epsilon$	*
XTM MnC001		8-** (1 3-1 6)	8

Sie ze geni daß CHC-Zellen initial zwischen 19-15mU Faktor II 10<sup>6</sup>- Zellen und 24 Stunden exprimieren mit 293-Zeilen ließen sich Werte bis zu 55mU Faktor II/10<sup>6</sup>-Zeilen und 24 Stunden nachweisen. Das erfindungsgemaße Expressionssystem zeigt also in CHO-Zellen nach initialer Seiektion eine unerwartet höhe Expression an Faktor II Diese höhe Expression von Faktor II könnte allerdings bei Verwendung der Zellinie 293 noch weiter gesteigert werden

Eile aus der Initialselektion resultierenden Zellklone wurden auf das Amplifikationsvermogen der DHFR- und HPH-Komponente des EDH-Markers untersucht. Die Ergebnisse daraus sind ebenfalls in Tabelle 1 zusammengefaßt. Auch hier ließ sich zeigen, daß bereits bei 100nM MTX mit 293 Zellen gleichviel Faktor. Lexprimiert wird verglichen mit CHO-Zellen, die auf 150nM MTX wuchsen.

Die Bildung dicistronischer RNA und das Funktionieren des EDH-Markers wurde anhänd der Expression von Faktor II untersucht. Die initial selektierten tränsfizierten CHO- und 293-Zellkione zeigten in der Northern Blot-Analyse und in der RT (Reverse Transkriptase)-PCR das Vorhandensein dicistronischer RNAs

Sowoh: die initial selektierten als auch die ampifizierten CHO-und 293-Zel klone wurden mittels Southern Blot-Analyse auf ihre genomische Struktur untersucht. Die initialseiektierten Zellklone zeigten eine Kopienanzahl, die im Bereich von 1-5 Genkopien/Zelle lag. Im Rahmen der Amplifikation über die HPH Komponente des EDH-Markers konnte ausgehend von 200µg HyB/ml bis auf 3000µg HyB/ml eine leichte Genamplifikation festgestellt werden (siehe auch Beispiel 2)

Die Amplifikation über die DHFR-Komponente des EDH-Markers wurde untersucht indem transfizierte CHO-Zellen ausgehend von 10nM MTX einer sukzessive steigenden MTX-Konzentration bis 40nM ausgesetzt wurden. Trotz dieser sehr geringen Anhebung der MTX-Konzentration konnte bereits klar Genamplifikation nachgewiesen werden (Fig. 5) Dies wird deutlich wenn die Signalintensitäten des DHFR initial se ektierten CHO-Klones #837 mit denen des daraus hervorgegangenen, auf 40nM MTX-amplifizierten CHO-klones #4399 verglichen werden. Dieser Effekt laßt sich sowohl bei Hybridisierung mit einer Faktor II-spezifischen Schide (#837 in Spur 2 und #4399 in Spur 3) als auch mit einer hph (#837 in Spur 6 und #4399 in Spur 7) und chfr (#837 in Spur 10 und #4399 in Spur 11) spezifischen Sonde nachweisen. Die Spuren 1. 5 und 9 stellen jeweils die Negativkontrollen aus nicht transfizierten CHO-Zellen dar In den Spuren 4. 8 und 12 wurde das Feferenzplasmid pCMVFI (EDHGly aufgetragen

Der Effekt der Genamplifikation über die DHFR-Komponente des EDH-Markers konnte in gleicher Weise sowohl in initial DHFR-solektierten CHC-Zellen (Fig. 6) als auch in initial HyB-solektierten Zellen festgestellt werden

Expression von Faktor II. Die Identität des exprimierten Faktor II mit seinem plasmatischen Analogon wurde im

10

15

20

\_'5

30

Rahmen von Western Blot-Analysen bestatigt (Fig. 7). Die Zahlenwerte am Rand geben die Molekulargewichte in kDa an. Die Faktor II-spezifische Bande ist mit einem Pfeil markiert.

Mit der vorgenommenen Amplifikationen ging auch eine Erhonung der Faktor II-Expression einher Anfangs betrug die Expression von Faktor I. in CHC-Zellen 12-15mU/10<sup>6</sup>-Zellen und 24 h. (entspricht mindestens 1.2-1.5ig Faktor II/10<sup>6</sup>-Zellen und 24 h.) Mit dem nier beschriebenen System konnte also eine Steigerung von zumindest einem Faktor von 10 gegenüber der Literatur erreicht werden. Mit 293-Zellen wurden Initial-Werte von 50-55mU (entspricht mindestens 5-5.5jig Faktor II)/10<sup>6</sup>-Zellen und 24 h. erzielt, wobei 293-Zellen wiederholt in dieser Großenordnung signifikant mehr Faktor. Lexprimierten als CHO-Zellen.

Die Amplifikation in CHO-Zellen ergab bei 150nM Methotrexat (MTX) Expressionen im Bereich von 150-160mU rentspricht mindestens 15-16 µg Faktor II)/106-Zellen und 24 h. Trotz dieses relativ geringen Amplifikationsniveaus konnten also im Vergleich mit der Literatur deutlich höhere Werte erreicht werden. Bei den hier beschriebenen Angaben von mindestens 15-16 µg Faktor II bei 150nM MTX handelte es sich boreits um Aktivitatswerte isodaß die Expressionssteigerung mit dem hier beschriebenen System betrachtlich war. Bei der von Jorgensen beschriebenen Methodik wurde trotz Amplifikation in einer sieben Mal höheren MTX-Konzentration nur ein Zehntel der erfindungsgemaßen Expressionswerte erreicht Zusatzlich ist zu berücksichtigen daß ausgehend von 150nM MTX noch ein großes MTX-Amplifikationspotential offen ist

Die Expressionswerte die in CHO- und 293-Zellen mit dem hier beschriebenen EDH-Marker Expressionssystem und dem konventionellen System der CHO-Cotransfektion (Jorgensen et al., supra) prreichbar waren, sind vergleichend in Tabelle 1 dargestellt.

Beispiel 2, Expression von komplettem Faktor VIII (FVII c) und der Deletionsmutante FVIIIdB928 in transformierten in 293- und SK-HEP-1-Zellen

### Konstruktion der Plasmide

15

20

25

30

35

50

55

pC MVFVIIIc EDHProl (Fig. 8-A). Die volle Lange Faktor VII-cDNA wurde von Leyte et al. Biochem. J. 263-167. 1969 konstruiert. Die 7-2 kb umfassende Faktor VIII-cDNA wurde als Fragment mit glatten Enden in die Smal-Schriittstelle von pCMV EDHProl is ehe Beispiel 1) eingesetzt. Daraus resultierte das Expressionsplasmid pCMVFVIII c/EDHPro.

pCMVFVIIIdB928/EDHPro (Fig. 8-B). Die Deletion der Faxtor VIII B-Domane ist bei Leyte et al. J. Biol. Chem. 266–740. 1991 beschrieben. Die 4.4 kb umfassende FVIIIdB928-cDNA wurde als Fragment mit glatten Enden in die Smal-Schnittstelle von pCMV/EDHPro (siehe Beispiel 1) eingesetzt.

Herste lung der permänenten Zellinien Init alselektion 293-Zellen (ATCC CRL 1573) wurden von der American Type Culture Collection (Bockville MD-USA) bezogen mit den Konstrukten pCMVFVIIIdB928-EDHPro bzw pCMVFVIIIdB928-EDHPro bzw pCMVFVIIId-EDHFrc nach Graham and van der Eb-supra transfiziert und der HyB-Selektion unterzogen (siehe Beispiel 1) Nach 10-20 Tagen wurden die resistenten Kolonien vereinzelt und auf Faktor VIII-Expression getestet

SK-HEP-1-Zellen (ATCC HTB52) wurden von der American Type Culture Collection (Rockville MD USA) bezogen und mit den Konstrukten pCMVFVIIIdB928/ EDHPro bzw. pCMVFVIIId/EDHPro transfiziert. Die Transfektion erfolgte nach Neumann et al. EMBO J. 1.841. 1982 in modifiziertei Form. Dabei wurden 1-3x10<sup>7</sup>-Zellen für einen Elektroporationsansatz eingesetzt, wobei der Puls mittels eines BicPad Gene Pulsers<sup>TM</sup> (Firma BioPad CA USA) bei 1000V 25tiF. 200 Ohm durchgeführt wurde. Anschließend an den Puls wurden die Zellen in Medium aufgenommen und 48-Stunden nach dem Puls in HyB-Selektionsmedium (siehe Beispiel 1) überführt. Nach 10-20 Tagen wurden die resistenten Kolonien vereinzelt und auf Faktor VIII-Expression getestet.

Genamp ifikation. Die Amplifikation mittels Hygromycin B (HyB) erfolgte beginnend bei 200µg HyB/ml durch Verdopplung der HyB-Konzentration je Stufe (siehe Beispiel 1). Die Amplifikation mittels DHFR bei 293 und SK-HEP-1-Zellen erfolgte beginnend bei 100nM Methotrexat (MTX) durch Verdopplung der MTX-Konzentration je Stufe. Die bei jeder Amplifikationsstufe entstehenden resistenten Zellklone wurden vereinzelt und auf Faktor VII-Expression untersucht.

Aktivitätsbestimmung von Faktor VII. Samtliche Aktivitätstests erfolgten mit den Materialien ("COATTEST VII-C-4") und nach dem Protokoll der Firma Chromogen x AB. Schweden bzw. mit dem 'Immunochrom FVIII C" Kit der Firma Immuno. Osterreich

Proteinnachweis mittels Western Blot-Analysen. Western Blots wurden entsprechend Towbin et al. (supra) vorgenommen. Als eister Antikorper wurde eine Mischung der monoklonalen Anti-Faktor VIII-Antikorper CLB Cag. A. CLB Cag.9 und CLB Cag.117 (alle drei Stell et al., Blood 63, 1408, 1985) verwendet. Als zweiter Antikorper wurde ein Ziege-Anti-Maus-Antikorper (Firma BioRad. CA. USA) in einer Verdünnung von 1,7500 verwendet, welcher mit alkalischer Phosphatase konjugiert war. Der Nachweis mittels Farbung erfolgte nach Standardmethoden mit dem Protoblot-System der Firma Promega.

Untersuchungen der DNA und RNA Struktur. Die Praparationen von DNA und RNA erfolgten wie bei Beispie. 1

beschrieben. Zur Hybridisierung im Rahmen der Southern Blot-Analysen bzw. Northern Blot-Analysen wurden Faktor. VIII- dhfr- und hph-Fragmente aus den jeweiligen Plasmiden isoliert (also aus pCMVFVIIIc/EDHPro. pSVDHFR und pCMV/Hy).

Für die Expression von Faktor VIII wurden bisher besonders CHO-Zellen untersucht (Kaufman et al. J. Biol. Chem. 263-6352-1988. Pittman et al. Blood 81-2925-1993). Die DHER-defizierten CHO-Zellen waren zwar insofern interessant als sie sich leicht über DHER selektieren bzw. mit MTX hoch amplifizieren lassen. Der entscheidende Nachtei im Rahmen der Nutzung von CHO-Zellen beständ jedoch darin, daß sie nur außerordentlich geringe Mengen an Faktor VIII exprimierten, vor allem nach initialer. Selektion konnte kein Faktor VIII nachgewiesen werden. Die Isolierung von Faktor VIII exprimierenden CHO-Zellinien erfordert alschiehe Amplifikation. Dies ist mit sehr hohem "Screening"-Aufwand verbunden, da die Amplifikation "blind", das heißt ohne vorherigem Testen von initial selektierten Zellklonen ablaufen muß. Zudem erwies es sich als schwierig stabil Fremdprotein-exprimierende CHO-Zellinien zu etab ieren da es hauf gizum Auftreten von "double minute" Chromosomen kommt (Schimke et al. Cold Spring Harbor Symp. Quant. Biol. 45-1981. Kaufman et al. Mol. Oel: Biol. 3-699-1983). Auch aus diesem Grund kann stabile Fremdprotein-Expression mit dem CHO-Zellsystem nur durch haufiges und aufwendiges Subklonieren der untersuchten Zellklone erreicht werden was edoch umso aufwendiger wird, einberende geweitigen Zellklone ambifiziert werden.

Aus diesen Gründen seilten außer CHO-Zelien landere. Die FR-positive Zeil nien auf ihr Faktor VIII-Expressionsvermogen untersucht werden. Praferenzieil sollten dabei humane Zeilnien verwendet werden, um mogliche Speziesabhangige Anderungen der notwendigen posttranslationalen Modifikationen auszuschließen. Um diese DHFR-positiven Zellinien einerseits effizient selektieren zu konnen und ändererseits via dhifriamplifizieren zu konnen, wurde der
EDHPro-Selektions- Amplifikationsmarker eingesetzt. Als Zeilnien wurden vergleichend 293 und SK-HEF-1-Zellen
herangezigen. Nachdem Faktor VIII endogen zum Teillin der Leber synthetisiert wird, wurden stellvertretend für humane Leberzeillen SK-HEP-1-Zellen verwendet.

Uber die Zeilinie SK-HEF-1 als Expressionsvenikel gibt es bisher in der Literatur keine Hinweise. Die Zellinie 290 wurde bereits für die Expression von Protein O verwendet (Walls et al., 1989) und hatte sich für die Expression von Faktor I bewahrt (siehe Beisbiel 1). Beide Zellinien wurden jedoch noch nicht für die Expression von Faktor VIII untersucht bzw. beschrieben

Obword zwar auch die komplette Faktor VIII-cDNA (EVIII-c) herangezogen wurde. Jag der Schwerpunkt auf der Expression einer Faktor VIII-Mutante (EVIII-dB928), welche die gesamte B-Domanie deletiert hatte (Leyte et al. U. Biolichem, 26£, 743, 1991).

Die Konstruktion des EDH-Selektions- Amplifikationsmarkers eifbligte wie in Beispiel 1 beschrieben. Das Expressionsplasmid pGMVFVI ic EDHPro (Fig. 8-A) entständ indem die vollstandige Faktor VIII-cDNA als Fragment mit glatter Enden in pGMV/EDHPro eingesetzt wurde.

Analog entstand pDMVFVIIIdB928/EE/HPro

Herste lung und Analyse der pCMVFVIII/EDHPro-transfizierten Zell-nien. Die Zellin en 293 bzw. SK-HEF-1 wurden mit den kleinstrukten pCMVFVIIIdB928 EDHPro bzw. pCMVFVIIIdB928-EDHPro und pCMVFVIIIIdB928 EDHPro transfiziert und der HyB-Se ektion unterzogen. Die daraus resultierenden Zellklone wurden entsprechend Beispiel 1 auf ihre RNA-Struktur untersucht. Die gebildeten RNAs lagen die istronisch von Die Abschatzung der vorhandenen Gen-Kopienanzahl wurde mittels Southern Blot-Analyse durchgeführt und bewegte sich bei den untersuchten 293 Zellen im Bereich von 1-2. bei den untersuchten SK-HEP-1-Zellen bei 5-10

Eie Amplifikation der transfizierten EVIIIdB928-exprimierenden SK-HEP-1 Zellen via hoh von 200tig HyB/ml auf 1500tig HyB ml zeigte deutlich den Effekt der Genamplifikation, wie es in Fig. 9 dargestellt ist. Die Tagl-geschriftene zeilulare DNA des initial selektierten Zellklones #1963 wurde der des daräus hervorgegangenen, auf 1500tig HyB/ml amplifizierten Zellklones #3310 gegenübergestellt. Nach allen Hybridisierungen mit einer Faktor VIII (Spur 1-4), dhfr (Spur 9-12) und hph (Spur 5-8) spezifischen Sonde zeigte sich dabei eine Verstärkung der Signalintensitären bei Klon #3310 im Vergleich zu #1963. Der interne Standard ist durch die Reaktion der endogenen Faktor VIII-Banden gegeben Eurch den Vergleich dieser endogenen Faktor VIII-Banden der SK-HEP-1. Negativkontrolle (Spur 1) mit denen der Klone #1963 (Spur 2) und #3310 (Spur 3) ist auch die Abschätzung der vorhandenen Faktor VIII Gen-Kopien bzw. die Angleichung der aufgetragenen DNA-Menge moglich. In den Spuren 4. 8 und 12 ist jeweils das Referenzplasmid pCMVFVIIIdB928/EDHPro dargestellt.

Für die Umstellung von HyB-Selektion auf DHFR-Amplifikation wurde als optimale MTX-Konzentration 100nM MTX ermittelt. Die anschließende Amplifikation erfolgte entsprechend dem Prinzip der üblichen DHFR-Amplifikation (siehe Beispiel 1)

Ler aus der Subklonierung des SK-HEP-1-Klons #1963 hervorgegangene Zellklon #5235 wurde bei der ECACC hinterlegt und hat die amtliche provisorische Kenn-Nummer 94 092111

Expression von Faktor VIII. Expression von FVIIIdB928. Der exprimierte FVIIIdB928 wurde in der Western Blot-Analyse überprüft. Fig. 10.) Die Zahlenwerte am Rand geben das Moleku argewicht in kDa an. Zusatzlich ist die gemessene Faktor VIII-Aktivität in milli Units (mU) angegeben. Dabei könnte gezeigt werden, daß das Faktor VIII-spezifische Bandenspektrum auftrat, mit Ausnahme einer Bande bei rund 140kDa. Der von 293 als auch SK-HEP-1-Zellen

10

.30

35

50

exprimierte FVIIIdB928 weist die typischen Banden auf die im Zuge der Aktivierung von Faktor VIII auftreten FVIIIdB928 exprimiert von 293-Zellen (Spur 1 und 2) unterschied sich insofern von Faktor VIII aus SK-HEP-1-Zellen (Spur 5 und 6), als in großerem Ausmaß die Banden bei 50 45 und 43 kDa nachgewiesen werden konnten

Die Expression von FVIIIdB928 und komplettem Taktor VIII in 293- und SK-HEP-1-Zellen ist in Tabelle 2 zusammengefaßt. 293-Zellen exprimierten initial 100-200mU FVIIIdB928-106-Zeilen und 24h. diese Werte ließen sich nach Subk onierung weiter steigern.

Tabelle 2

	293-Zellen/EDH-System	SK-HEP-1-Zellen/EDH-System	CHO-Zellen (Domer et al. JCB 105-2666-1987). Kaufman et al. 1988)
	mU/10 <sup>6</sup> -Zellen	mU:10 <sup>6</sup> -Zellen	mU/ml
Initialselektion	FVIIIdB928 100 - 200	FVIIIdB928 300 - 1000	FVIIIdB nicht gezeigt
	FVIIIc 5-10	FVIIIc 5-10	FVIIIc 0 1
Amplifikation			
1500μ.g HyB		FVIIIdB928 1000 - 3000	
1 JM MTX	,	,	FVIIIdB 1000-2000
1mM MTX + vWF			FVIIIc 1000

Die FV IIdB928 transfizierten SK-HEP-1-Zellen zeigten eine initiale Expression von 300mU FVIIIdB928-106-Zellen und 24n nach Subklohierung stieg dieser Wert auf 500-1000mU FVIIIdB928-106-Zellen und 24h. Die Amplifikation ausgehend von 200μg HyB auf 1500μg HyB führte zu einer Expressionssteigerung bis zu 3000mU FVIIIdB928-106-Zellen und 24h. Die Amplifikation über den DHFR-Anteil des EDH-Markers erfolgte wie bei Beispiel 1 beschrieben, da die hier dargestellten Zellklone noch über das Fotential der mit der üblichen DHFR-Amplifikation einhergehenden Expressionssteigerung verfügten.

Expression von kompleitem Fakter VII. Die FVIIIe transferierten 293 und SK HEP-1-Zeilen wiesen unter HyB Selektion eine maximale Expression von 10mU FVIII0-106-Ze, en und 24h auf. Die weitere Amplifikation erfolgte wie oben beschrieben.

Die mit dem hier beschriebenen System erzielten Expressionswerte sind vor allem in dem Zusammenhang mit den in der Literatur erreichten Expressionsdaten zu beurteilen. Die hier bechriebenen FVIIIc:Sk-HEP-1-Zeilen exprimierten bereits initial 10mU FVIIIC 10<sup>6</sup>-Zeilen und 24h. Der Vergleich der in der Literatur beschriebenen Expressionen von bekannten. B-Diomanen deletierten Faktor VIII-Konstrukten mit dem hier beschriebenen System fallt ann ich aus Im hier beschriebenen System der Expression von FVIIIdB923/EDHPro in SK-HEP-1-Zeilen ließen sich ohne MTX-Amblifikation bereits 3U FVIIIdB928-10<sup>6</sup>-Zeil en und 24h nachweisen. Dieser Wert ist vor allem unter Berücksichtigung des noch nicht genutzten DHFR-Amplifikationspotentials zu beurteilen, welches sich wie bei Kaufman et al. 1988 supra beschrieben für bis zu 10000facher Expressionssteigerung nutzen ließ. Zusatzlich eröffnet gemaß Kaufman et al. 1983, die Möglichkeit der vWF-Coexpresion eine weitere Steigerung der Faktor VIII-Ausbeute.

Zusammenfassend laßt sich die Expression von Faktor VIII in CHO der in humanen Leberzellen wie SK-HEP-1 Zellen wie in Tabel e 3 gegenüberstellen

Tabelle 3

CHO-Zeller als FVIII-Expressionssystem	Sk-HEP-1-Zellen als FVIII-Expressionssystem
	Fortsetzung der Tabe le auf der nachsten Seite

10

15

20

40

45

50

# Tabelle 3 (fortgesetzt)

-nach initialer Selektion nicht nachweisbare Expression hohe FV IIdB929 und FVIIIc-Expression nach initia er von B-Domanen deletiertem FVI Lund FVIIIc -dadurch gezielte Amplifikation derjenigen Zel klone die - blinde" Amplifikation not-wendig init al die großte Menge an FVII exprimieren -dadurch sehr großer "Screening"-Aufwand -aufgrung der geringen FV II-Expression ist sehr hone -damit verbunden wesentlich geringerer "Screening'-Amplifikation erforderlich, die sehr zeitaufwendig ist Aufwand -die hohe Amplifikation erfordert mehr "Screening" -Zeitersparnis aufgrund der rascheren Herstellung hoch -CHO-Zellen verfügen über "double minute" FV II excrimierender Zellinien aufgrund der initial relativ hohen Expression von FVIII Chromosomen die mit instabiler Fremdproteinist geringere Amplifikation ausreichend Expression verbunden sind -dadurch verringert sich das "Screening"-Ausmaß -hohe Amplifikation bewirkt ein großeres Maß an genetischer und expressions bezogener instabilität. -eine geringere Anzahl an Gen-Kop en läßt sich leichter -Unterschiede der posttranslationalen Modifikationen stabilisieren von Fremdproteinen z B. Glykosylierungen), m. -keine Spezies abhang gen Veranderungen der Vergleich zu humanen Proteinen posttranslationalen Modifikationen wie z.B. mogliche Unterschiede des FVIII da er in Ovarienzellen Glykosy erungen authentischer FVIII. da er in einer Leberzellinie exprimiert wurde. exprimient wurde

Beispiel 3. Expression des von Willebrand-Faktors in transformierten Zeilen unter spezieller Berücksichtigung von humanen Leberzeilinien.

Von Willebrand Faktor (vWF) kommt eine bedeutende Rolle im Rahmen seiner Faktor VIII stabilisierenden Funktion zur Aus diesem Grund war einerseits die Geexpression von vWF zusammen mit Faktor VIII interessant, andererseits war auch die Expression von vWF allein bedeutend.

Konstruktion der Plasmide

ŝ

10

15

20

30

40

50

55

pAct MCS ipActin beinhalte; den 3 3kb großen Promoter des menschlichen β Actin-Gens sowie 1kb der 5' UTR des β Actin-Gens. Die 5' UTR enthält das erste Intron des β Actin Gens. Es schließt sich eine MCS an igefolgt von der SV40-Polyadenylierungsstelle ipActin basiert auf Plasmid pSVβ (MacGregor und Caskey supralisiehe Beispiel 1). Aus dem resultierenden Plasmid pSVMCS wurde das den SV40-Promoter-Enhancer und das SV40-16-19S-Intron enthältende EcoRi-Sall-Fragment entfernt, stattdessen wurde das Actin-Promoter und 5' UTR Actin-Intron enthältende EcoRi-Sall-Fragment aus pHβAPr-1 (Gunning et al., PNAS 84, 4831, 1987) eingesetzt. Dieses Plasmid wurde pActin genannt. Dieses Plasmid wurde mit Clai und Sall geschnitten und mit den Oligonucleotiden #1293. 5 TCG ATG TTA ACTIACG TAG CTA GCG CGG CGG CGG TAG GTG GCG AGT CGA CAA TAT TGA TAT CGG TAG CGG TAG CAC TAG TGT 3' (SEQ ID No., 22) und #1294. 5' CGA CAC TAG TGG TAC CGG TAC CGA TAT CAA TAT TGT CGA CTC GCG ACG TAG GGG GGC CGC GCT AGC TAC GTA GTT AAC A 3' (SEQ ID No., 23) ligiert. Daraus entstand das Konstrukt pAct/MCS.

pAct/EDHPro\_pAct MCS wurde mit EcoRV geschnitten und das 2200pp große EDHPro-Fragment als Smal und Bgill PoliK behandeltes Fragment aus pCMV/EDHPro eingesetzt isodaß das Plasmid pAct/EDHPro entstand

pActvWF/EDHPro Ein aus ph-Act-vWF (Fischer et al., FEBS Letters 351, 345 (1994)) ausgeschnittenem EcoRI-Fragment, das die gesamte cDNA des menschlichen vWF sowie etwa 200bp 5' und 130bp 3' UTR enthält, wird mit Poli Klaufgefüllt und in die Nrul-Schnittstelle von pAct/EDHPro eingesetzt. Daraus resultierte das Plasmic pActvWF/EDHPro (Fig. 11).

Abgesehen vom gesamten kodierenden Bereich des vWF enthalt dieses Fragment 200bp der untranslatierten (JTR) 5'-Region und 150bp der untranslatierten 3'-Region.

Herste lung der permanenten Zellinien. Initialselektion und Amplifikation erfolgten wie bei Beispiel 2 beschrieben vWF-Quantifizierung mittels ELISA. Die vWF-Quantifizierung erfolgte mittels des von Boehringer Mannheim. BRD erhaltlichen ELISA-Systems ("Aserachrom vWF. Nr. 136 0272)

Proteinnachweis mittels Western Blot-Analysen. Die Western Blot-Analysen wurden entsprechend den Beschreibungen in Beispiel 2 durchgeführt. Als erster Antikorper wurde ein polyklonaler Kaninchen-Anti-vWF-Antikorper (Firma Dakopatts: Danemark) in einer Verdünnung von 1.100 eingesetzt. Als zweiter Antikorper wurde ein Ziege-Anti-Kaninchen-Antikorper. Firma BioRad. CA. USA) in einer Verdünnung von 1.7500 verwendet.

Untersuchungen der DNA- und RNA-Struktur. Die Präparationen von DNA und RNA erfolgten wie in Beispiel 1 beschrieben. Zur Hybridisierung im Rähmen der Southern Blot-Analysen bzw. Northern Blot-Analysen wurden vWF-dhfr- und höh-Fragmente aus den jeweiligen Plasmiden ischiert (also aus pActvWF-EDHPro. pSVDHFR. pCMV/Hy)

Herste lung und Analyse von pActvWF/EDHPro-transfizierten Zellinien. Analog den Beschreibungen bei Beispie 2 wurden 293- und SK-HEP-1-Zellen mit dem Expressionsplasmid pActvWF/EDHPro transfiziert und stabil vWF-exprimierende Zellinien selektiert und im Rahmen von Southern Blot-Analysen charakterisiert. Im Anschluß an die Selektion mit HyB wurden sowohl 293- als auch Sk-HEP-1-Zellen ausgehend von 100nM MTX über die dhfr-Einheit des EDH-Markers amplifiziert. In beiden Fallen wurde vWF in großen Mengen exprimiert. Die Identitat des exprimierten vWF mit plasmatischem vWF wurde mittels Western Biot-Analysen festgestellt. Die vWF-Quantifizierung erfolgte mittels ELISA-Bestimmungen. Zusatzlich wurde die Ristocetin-Induzierte Trombozyten-Aggregation mittels des entsprechenden Tests der Behringwerke (OUBD) von Willebrand Reagenz) untersucht.

Beispiel 4 Expression von rekombinantem humanen Faktor IX in SK-HEP-1- und 293-Zellen

Aus einer "randomly primed" humanen Leber Lämbda gt10 Phagen-Bibliothek wurde die cDNA des humanen Faktor X soliert. Das Faktor IX pDNA-Fragment umfaßt neben der kodierenden Region 4 Nukleotide der 5' UTR und 48 Nukleotide der 3' UTR. Dieses 1 4kb große, von EcoRI-Linkern flankierte Fragment wurde anschließend in die EcoRI-Stelle des Plasmids Bluescript II KS- (Strategene) gesetzt. Dieses Plasmid wurde pBluell KS- FIX genannt.

Wie in Fig. 12 schematisch beschrieben, wird mittels Standard-Klonierungs-Methoden (Maniatis et al., supra) die Faktor, X-cDNA als EcoRI-Fragment in das ebenfalls EcoRI-geschnittene Plasmid pCMV-MCS V gesetzt und ergibt pCMV-FIX, pCMV-MCS-V ist ein Folgeplasmid von pCMV-MCS (siehe Beispiel 1), in dessen XhoI-Stelle wurde die MCS mit der Sequenz 5'-TCGAATCGA TTGAATTCCC (CGGGGTCCTC) TAGAGTCGAC CTGCAGAAGC TTAGTACTAG TAGGCCTAGG GCCCTATCGA-3' (SEQ ID) No. 24: eingefügt.

Das resultierende Plasmid pCMV-FIX wurde mit Small und AvrII geoffnet und die EDH-Kassette aus Plasmid pB4-EDHPro als EcoRV/Xoal-Fragment eingesetzt. Das resultierende Plasmid ist pCMV-FIX-EDHPro

pB4/EDHPro Die EDH-Kassette wurde als Small Bijlkl-Fragment aus pCMV/EDHPro isbliert und in den Smal-BamHI-geschnittenen Vektor pBluescript ILSK-- Pharmacial Schweden) eingesetzt

293-(ATCC CRL 1573) und SK-HEP-1-(ATCC HFB 52)-Zellen die routinemaß din DMEM/Ham's F12-Medium supplementiert mit 2mM Glutamin und 10% fotalem Kalberserum wachsen wurden mittels CaFC<sub>u</sub>-Methode bzw. Elektroporation (BioFad Gene Fulser) zur Aufnahme von pCMV-FIX-EDHProligebracht. Zivei Tage hach DNA-Aufnahme wurden die Zellen in unterschiedlichen Zelldichten ausstlattiert, und das Medium zur Selektion mit 100µg (293) bzw. 200µg (SK-HEP-1) Hygromyein Bimliversehen. Zwei Wochen spater wurden die resultiorenden Zellkohne isoliert und in separaten Zellkultur-Schalen zur Konfluenz gewachsen. In serumfreien 24 Stunden-Zellkulturüberständen, die mit 10µg Vitamin Kijiml supplementiert sind, wurden anschließend Antigenmenge (ELISA). Funktionalität tentsprechende Aktivitätstests) und qualitätive Integrität (Western Blot-Analyse) des sekret erten irekombinanten Proteins untersucht. Die Zelizahl wurde nach Trypsinieren der Zellen im Zeilzahlmeßgerat der Fall Schaffe. Reutlingen, Deutschland) bestimmt.

Zur Faktor IX-Antigen-Bestimmung wurde der Test-kilt der Fal Boehringer Mannheim (Asserachrcm Factor FIX-Ag-Diagnostica Stago) verwendet, wobei zur Standardkurven-Erstellung ein Referenzplasma das MMUNO Referenzplasma 5220005) verwendet wurde

Zum Nachweis der Gerinnungsaktivität wurde ein Ein-Stuten- Ger nnungstest unter Verwendung eines Amelung KC10-Coagulometers eingesetzt. Hierbei wurden zunachst jeweils gleiche Teile der zu bestimmenden Probe. Faktor IX-Mange plasma und Phospholipid-Kaolin-Aktivator-Losung bei 37°C 4 min. inkubliert. anschließend zum Start der Reaktion ein Teil 25mmol CaOl<sub>2</sub> addiert, die Gerinnungszeit gemessen, und mit einer mittels eines Faktor IX-Standards erstellten Standardkurve ermittelt.

Zur Western Blot-Analyse wurden 10μl Zellk ulturüberstand reduziert und denatüriert, und in denatürierenden 4% Sammel-18%-Trenngelen nach Lämmli (Nature 227-680-1970) mit dem BioRad Mini-Frotean II Dual Slab Gel-System aufgetrennt (BioRad Laboratories-Richmond-CA-USA). Die Proteine wurden nach erfolgtem Gellaut mit dem BioRad Mini Trans-Blot-System (BioRad Laboratories-Richmond-CA-USA) in Transferpuffer (25mM Tris-192mM Glycin) auf Nitrozellulose-Membranen transferiert-Zur Visualisierung des rekombinanten Proteins wurde das Protoblot-System der Fa-Promega (Madison-WIS-USA) verwendet-Als Antikorper zur Faktor IX-Bindung wurde Kaninchen-Anti-Faktor IXSerum der Fa-Dakopatts-Glostrup-Danemark) eingesetzt

Aktivitäts- und Antigen-Ausbeuten typischer Zellklone und zugehöriger Negativ-Kontrollen sind in Tabelle 4 aufgeführt

20

30

35

40

45

Tabelle 4: Expression von rekombinantem Faktor IX in 293-und SK-HEP-1-Zellklonen

Sup-No.	lndrotein	hg/ml	m U/ml	Zellinie	Aktivität/
		(Antigen)	(Aktivität)		Antigen
520-72	Faktor IX	<b>ਰ</b> ੍ਰੰ	127	293	0,36
520-168	Faktor IX	2,2	96	293	0,17
520-240	Faktor IX	0,1	47	293	61'0
543-1	Keines	Û	0	293	Neg. Kontrolle
550-336	Faktor IX	Ú,I	298	SK-HEP-1	61,1
550-360	Faktor IX	6'0	267	SK-HEP-1	61,1
96-059	Faktor IX	2,0	288	SK-HEP-1	85'0
551-24	Keines	0	0	SK-11EP-1	Neo Kontrolle

Highir Faktor IX entspricht 4gg/od. Zellen gewachsen bei 10µg Vitamin K J/ml. Antigen bestimmt durch BLISA, Aktivität durch Gerinnungs-Test.

Prinzipiell läßt sich aus den Expressionsdaten schließen, daß mit dem erfindungsgemäßen Expressionssystem im Vergleich zu dem in der Literatur beschriebenen CHO-Expressionssystem bereits bei nicht-amplifizierten initialen Zellklonen erheblich hohere Expressionswerte von rekombinantem Faktor IX in SK-HEP-1- und 293-Zellen erzielen lassen, und der Anteil von funktionellem Faktor IX am Gesamt-Faktor IX wesentlich großer ist. Ein weiterer Vorteil des

hier beschriebenen Selektionssystems besteht darin, daß von allen nach Transfektion/Elektroporation isolierten Einzelklonen alle (>95%) auch rekombinanten Faktor IX produzieren, dies steht im krassen Gegensatz zu dem herkommlichen CHO-dhfr-Expressionssystem, in dem sowohl bei Octransfektion als auch bei Verwendung bicistronischer mR-NAs ohne interne Ribosomen-Bindungsstellen nur ein Bruchteil der isolierten Klone Faktor IX produzieren (Ehrlich et

al JBC 264 14293 1989).

15

25

35

40

50

Fig. 13 zeigt den Western Blot von rekombinantem Faktor IX aus repräsentativen 293- und SK-HEP-1-Zell-Klonen im Vergleich zu plasmatischem Faktor IX und rekombinantem Faktor IX aus ©HO-Zellen

Rekombinanter Faktor IX aus allen dre. Zeilnien zeigt ein dem plasmatischen Faktor IX vergleichbares Molekulargewicht. 293-Faktor IX wurde vom 293-Klon 291-14 erhalten. SK-HEP-1-Faktor IX vom Zeilklon EP.9. Als kontrolle wurde auch rekombinanter Faktor IX aus dem CHO-Zeilklon E.48. der mittels konventioneller Faktor IX/dhfr-Cotransfektion erstellt wurde, aufgetragen. 293- SK-HEP-1- und CHO-Zeillen, die keine Expressionsplasmide enthälten, produzieren keinen Faktor IX.

Bei den Expressionsdaten sei noch im spezieller darauf hingewiesen, daß das Amplifikationspotential im vorliegenden Beispiel noch nicht ausgenutzt wurde. Die Ausbeuten lassen sich nach erfolgter Amplifikation noch drastisch steigern.

Beispiel 5 Expression von rekombinantem, humaner, Protein C in SK-HEP-1- und 293-Zellen

Aus einer "randomly primed" humanen Leberzell-Agt10-Phagen-Bibliothek wurde die cDNA des humanen Protein C soliert. Neben der kodierenden Region enthalt die cDNA auch 100bp der untranslatierten (UTR) 5'-Region und 500bp der untranslatierten 3-Region, und ist beiderseits von EcoRI-Schnittstellen flankiert. Dieses 1.9 kb große Fragment wurde in die EcoRI-Stelle des Plasmids pUC13 (Pharmacia) eingesetzt und pPrtC-1 genannt.

pPrtC-1 enthalt auf Aminosaureebene im Vergleich zur publizierten Protein C-Sequenz (Beckman et al. NAR 13 5233-1985. Föster und Davie PNAS 81 4766-1984) zwei Unterschiede. Godon 76 des reifen Protein C enthalt statt der publizierten Sequenz TTC das Triplett CTC (dies resultiert in einem Aminosaureaustausch von PHE zu LEU), zum anderen weist pPrtC-1 eine in-frame-Deletion jeher 5 Codons (51-GGD GAC AGT GGG GGG-31) auf die für die Aminosauren 358 bis 362 (GLY-ASP-SER-GLY-GLY) des reifen Protein C kodieren.

Mittels Standard-Klonierungs-Methoden Maniatis et al. supra) wurde mit Psti ein 1 5kb großes Protein C-Fragment (weiches den 5' UTR jedoch nur noch 15bb des 3' UTR-Bereichs enthalt) aus pPrtC-1 ausgeschnitten und in den Psti geoffneten pTM3 (Moss et al. Nature 348.91, 1990) inseriert, das resultierende Plasmid ist pTM3-PrtC

Unter Verwendung eines Mutagenese-Sets (Sculptor In Vitro Mutagenesis Kits (Firma Amersham) und des DNA-Primers 5'-TGTGAGCTGCCCCATGGTGAGGCACTGGC 3' (SEC ID No. 25) wurde die mit dem Translationsinitiationscoden ATG überlappende DNA-Sequer zim pTM3-PrtC in eine Nobl-Schnittstelle umgewandelt. Das resultierende Plasmid wurde Nobl geschnitten, und religiert, um die in pTM3 gelegene Nocl-Schnittstelle an die neu geschaffene Nobl Schnittstelle am 5'-Ende des kodierenden Bereiches der PrtC-cDNA zu füsionieren. Hierdurch ging der gesamte 5' UTR der ProtC-cDNA verloren.

Auf analoge Art wurde schließlich mit dem Primer 5'-GCAGTCGCAGCTGAAGCTGCCGAT-3' (SEQ ID No. 27) in pTM3-PrtCpt mut die Punktmutation in Codon 76 in die Wildtyp-Sequenz verändert. Das resultierende Pläsmid wurde pTM3-PrtCwt. genannt

Wie in Fig. 14 schematisch beschrieben, wurden die PCwt bzw. PCpt. mut. cDNA-Fragmente aus pTM3-PCwt. bzw. pTM3-PCpt. mut. als Ncol. Stul-Fragment in das Ncol. Small geschnittene Plasmid pCMV-MCS. I gesetzt. pCMV. List ein Abkommling des Plasmids pCMV-MCS. Dieses Plasmid beinhaltet den "Immediate Early Gene"-Promoter/Enhancer des menschlichen Cytomegalcvirus und 80bp der 5' UTR des zugehörigen Gens. Es schließt sich die MCS mit der Sequenz. 5'-TCGACCATGGAAGCTTATCGATCCCGGGAA. TTCGGTACCG. TCGACCTTGCA. GGTGCACGGG. CCCAGATCTG. ACTGATCGA-3' (SEQ ID No. 28' an. gefolgt von dem SV40.16S/19S-Intron und der SV40-Polyadenylierungsstelle.

Die resultierenden Plasmide pCMV-PCwt bzw. pCMV-PCpt. mut, wurden mit Kpnl. geoffnet und die EDH-Kassette aus Plasmid pB4/EDHPro (siehe Beispiel 4) als Kpnl-Fragment eingesetzt. Die resultierenden Plasmide sind pCMV-PCwt-EDHPro bzw. pCMV-PCpt. mut -EDHPro

Beide Plasmide wurden, wie in Beispiel 4 beschrieben in 293-(ATCC CRL 1573) und SK-HEP-1-(ATCC, HTB 52)-Zellen eingeschleust und Zellklone isoliert.

In serumfreien 24 Stunden-Zellkulturüberstanden die mit  $^1$ Dug Vitamin  $K_1$ 'ml supplementiert sind wurden anschließend Antigenmenge (ELISA). Funktionalität (entsprechende Aktivitätstests) und qualitative Integritat (Western Blot-Analyse) des sekretierten irekombinanten Proteins untersucht. Die Zellzah wurde nach Tryps nieren der Zellen (im Zellzahlmeßgerat der Fall Scharfel Reutlingen Deutschland) bestimmt

Zur Protein G-Antigen-Bestimmung wurde ein Test-kit (Asserachrom Factor Protein C-Agi Diagnostica Stago, Fa Boehringer Mannheimi verwendet, wobei zur Standardkurven-Erstellung ein mitgelieferter Standard benutzt wurde Zum Nachweis der Gerinnungsaktivität wurde ein Ein-Stufen-Gerinnungsfest unter Verwendung eines Amelung

KC4-Coagulometers eingesetzt. Hierbei wurden zunachst jeweils gleiche Teile der zu bestimmenden Probe. Protein C-Mangelplasma. Protac und Phospholipid/Kao in-Aktivator-Losung bei 37°C 4 min inkubiert anschließend zum Start der Reaktion ein Teil 25mmol CaCl<sub>2</sub> addiert, die Gerinnungszeit gemessen, und mit einer mittels eines Protein C-Standards erstellten Standardkurve ermittelt.

Zur Western Biot-Analyse wurden 10µl Zellkulturüberstand reduziert und denaturiert und in denaturierenden 4°c Sammei-/10°c Trenngelen nach Lammli-Nature 227-680-1970° mit dem BioRad Mini-Frotean II Dual Slab Gel-System aufgetrennt (BioRad Laboratories, Richmond, CA, USA). Die Proteine wurden nach erfolgtem Gellauf mit dem BioRad Mini Trans-Blot-System (BioRad Laboratories, Richmond, CA, USA), in Transferpuffer, 25mM Tris, 192mM Glycin) auf Nitrozellulose-Membranen transferiert. Zur Visualisierung des rekombinanten Proteins wurde das Protoblot-System der Fa, Promega (Madison, WI, USA) verwandt. Als Antikorpei zur Frotein C-Bindung wurde Kaninchen-Anti-Protein C-Serum (Fa, Dakopatts, Glostrup, Dänemark) eingesetzt.

Aktivitats- und Antigen-Ausbeuten typischer Zelikkone und zugehöriger Negativ-Kontrollen sind in Tabelle 5 aufgeführt. Fig. 15 zeigt den Western Blot von rekombinanten Protein C aus 293- und Ski-HEP-1-Zellen im Vergleich zu plasmatischem Faktor IX.

Wahrend in nicht-transfizierten SkHepf-Zellen (Probe 560-30) kein Protein Cinachweisbar ist izeigen sowohl mit wit wie auch mit bunktmutierter Protein C-cDNA transfizierte 293 bzw. SkHepf-Zellen entsprechende Expression. In allen Fallen sind schwere und leichte Ketten des Protein Cinachweisbar vergleichbar dem plasmatischen Protein Civon 293 und SkHepf-Zellen produziertes wit-Protein Ciist jedoch nur zu etwa 50% (klone 568-12, 568-3) bzw. 30% (Klone 563-15, 563-8) in schwere und leichte Ketten prozessiert, wahrend das verbleibende Material als unprozessiertes "single-chain"-Molekul vorliegt. Im Gegensatz dazu ist das punktmutierte Protein Cizum überwiegenden Teil in schwere und leichte Ketten prozessiert, wie an den Überstanden bei beiden 293 Zellklohe 540-18 und 540-20 ersichtlich ist. Die Molekulargewichte eines mit aufgetragenen Großehmarkers sind an der rechten Seite der Fig. 15 angebaben.

Der Artikel von Grinnell et al. Adv. Appl. Biotechnol. Series 11, 29-63, 1990, fa 3t die wt-Protein Ci-Expressionsdaten der Arbeitsgruppe bei Eli Lilly zusammen. Hieraus wird ersichtlich idaß bei initialselektierten nicht-amplitizierten Zell-klonen die maximal erreichten Expressionsdaten 1,15 µg/10<sup>6</sup>-Zellen und Tag nicht überschritten, bei dem von uns beschriebenen Expressionssystem sind im Gegensatz dazu durchaus 3-fach höhere Expressionsräten möglich, wie im Falle des Klons 568-12 demonstriert (Tabelle 5).

15

25

30

35

40

45

50

EP 0 711 835 A1

Tabelle Co. Papers, on a morby tria Court and premare in 193 and SK-HBP-1 Zell-Klonen

Sup-No.	halls steam	pg/ml (Antigen-	mU/ml (Aktivität Ger liemm.)	mU/ral (Aktivität amid_Test)	ag 10° Zellen	Zellinie-	Akkivitat' Antigen (Ger Jerrin.)
\$63.3	18 M	<u>سار من</u> د من	130 Pu	130 25		SK HEP-1 SK H3P-1	11,0 11 to
49.43	pro A.M. pro A.M.	프 연.	1885 193	3.11. 3.03.		SK-HBP-1 SK-HBP-1	6.5.5 \$2.0
963-595	Komps Kejnes	ی د	ت ت	پ د		est.	
568-12	FONT	11,4	>1000	476	2 Z	553	25,0

itta (Protein Contypicity 4 pg.ml. Zellon gewachsen Loi 19pg Vitamin K.; ml. Ansigen Eusturmt durch ELISA, Aktivität dorch amidolytischen Test und Gerinnungshemmungstert in dir bedeutet nicht durchgeführt.

<u>25</u>

*∔0* 

Beispiel 6 Expression von humanem Serum Albumin (HSA) in transformierten SK-HEP-1-Zellen

Konstruktion des HSA-Expressionsplasmids

Das Expressionsplasmid pCMVFVI IdB928 EDHPro (siehe Beispiel 2) wurde mit Small und Sall geschnitten die FVIII-cDNA entfernt und mit der Small Säll geschnittene HSA-cDNA aus pAlb4 ligiert. Dabei entständ das Expressionsplasmid pCMVHSA/EDHPro (Fig. 17)

Herstellung und Analyse von pCMVHSA/EDHPro-transfizierten Zellinien.

Analog den Beschreibungen bei Beispiel 2 wurden SK-HEP-I-Zellen mit dem Expressionspläsmid pCMVHSA/ED-HPro transfiziert und stabil HSA-exprimierende Zellin en selektiert. Die Selektion erfolgte mit HyB beginnend bei 200 µg/ml und wurde in der Folge auf 400 µg/ml erhöht. Im Anschluß an die Selektion mit HyB wurden die SK-HEP-1-Zellen ausgehend von 100 nM MTX über die dhir-Einheit des EDH-Markers amplifiziert. Auf der Stufe von 400 µg HyB konnten bis zu 1.7 µg HSA/106-Zellen und 24 Stunden und 2.6 µg HSA/ml nachgewiesen werden. Die Identität des exprimierten HSA mit plasmatischem HSA und HSA aus Pichia pastoris wurde mittels Western Blot-Analysen festgestellt (Fig. 18). Die HSA-Quantif zierung erfolgte mittels EL SA-Bestimmungen.

Materialien und Methoden

Konstruktion der Plasmide

20

10

pOMVHSA/EDHPro\_pCMVFVIIIdB928 EDHPro\_wurde mit Smal und Sall geschnitten\_das FVII dB928-Fragment entfernt und stattdessen ligiert mit dem Smal\_Sall geschnittene HSA-Fragment aus pAlb4 (Fig. 17) pAlb4 setzt sich aus pBluescript 4 SK- und der HSA-cDNA (Lawn et al. Nucleic Acid Res. 9, 6103-6114 (1981). Dugaiczyk et al. PNAS 79, 71-75 (1982)) zusämmen.

75

Herstellung der permanenten Zellinien

initialselektion und Amplifikation erfolgten wie in Beispiel 2 beschrieben.

30 HSA-Quantifizierung mittels ELISA

Die HSA-Quant fizierung im ELISA erfolgte mittels des monoklonalen Anti-HSA-Antikorpers (Pierce) und des von Dakopatts. Danemark erhaltlichen Kaninchen Anti-HSA-Antikorperserums welches direkt mit Peroxidase gekoppelt vorlag.

35

*÷0* 

Proteinnachweis mittels Western Blot-Analysen

Die Western Blot-Analysen wurden entsprechend den Beschreibungen in Beispiel 2 durchgeführt. Als erster Antikörper wurde ein monoklonaler Anti-HSA-Antikorper (Monosan Sanbio Niederlande) in einer Verdünnung von 1 500 eingesetzt. Als zweiter Antikorper wurde ein Ziege-Anti-Maus-Antikorper (Firma BioPad USA) in einer Verdünnung von 1 7500 verwendet.

#### Patentansprüche

45

1. Expressionsplasmid das eine dicistronische Transkriptions-/Translationseinheit enthalt, welche eine Sequenz für ein Fremdprotein und eine Sequenz für ein Fusionsprotein umfaßt wobei das Fusionsprotein mindestens einer Selektions- und mindestens einer Amplifikationsmarker enthalt

 Expressionsplasmid nach Anspruch 1 dadurch gekennzeichnet daß die dicistronische Transkriptions-Translationseinneit zusätzlich eine interne Ribosomenbindungsstelle umfaßt

3. Expressionsplasmid nach Anspruch 2. dadurch gekennzeichnet. daß die interne Ribosomenbindungsstelle die 5'nicht-translatierte Region des Encephalomyocardit s. Virus (EMCV 5'UTR) ist

55

4. Expressionsplasmid nach einem der Ansprüche 2 oder 3. dadurch gekennzeichnet, daß die kodierende Sequenz für das Fremdprotein 5' und die kodierende Sequenz für das Fusionsprotein 3' von der internen Ribbsomenbindungsstelle liegt.

- 5. Expressionsplasmid nach einem der Ansprüche 1 bis 4 dadurch gekennzeichnet daß das Fremdgen und die Sequenz für das Fusionsprotein in eine dicistronische mRNA transkribierbai sind
- 6. Expressionsplasmid nach einem der Ansprüche 1 bis 5 dadurch gekennzeichnet daß die dicistronische Transkriptions-/Translationseinheit nur einen Promotor vorzugsweise den CMV-Promotor den SV 40-Promotor oder den humanen β-Actin-Promotor umfaß;
  - 7. Expressionsplasmid nach einem der Ansprüche 1 bis 6 dadurch gekennzeichnet daß die dicistronische Transkriptions-/Translationseinheit zusätzlich ein intron vorzugsweise das Intron des SV40 t-Antigens das 16s/19s-Intron oder das erste Intron des humanen β-Actin-Gens und ein Poly-Adeny ierungssignal vorzugsweise das der trühen oder späten Transkript onseinheit des SV40-Virus enthalt
  - 8. Expressionspläsmid nach einem der Ansprüche 1 bis 7 dadurch gekennzeichnet daß die Sequenz für das Fusionsprotein aus zwei Teilsequenzen namlich einem hochamplifizierbaren Amplifikationsmarkergen vorzugsweise dem Dihydrofoliat Reduktase-Gen und einem Selektionsmarkergen vorzugsweise dem Hygromycin B-Phosphotransferase-Gen besteht.
  - 9. Expressionsplasmid nach einem der Ansprüche 1 bis 8 dadurch gekennzeichnet daß das Selektions-/Amplifikationsmärker-Fusionsprotein bifunktionell ist und die für das Fusionsprotein kodierende Sequenz so konstruiert ist daß der 5'-kodierenden Teilsequenz das Stopkodon und der 3-kodierenden Teilsequenz gegebenenfalls das Startkodon fenft.
  - 10. Expressionsplasmid nach einem der Ansprüche 1 bis 8 dadurch gekennzeichnet daß die kodierenden Sequenzen der beiden Proteinanteile der Sequenz für das Fusionsprotein durch einen Spacer getrennt sind der insbesondere aus einem 15 Nukleot de längen Spacer besteht.
  - 11. Expressionsplasmid hach Anspruch 10. dadurch gekennzeichnet daß die Spacersequenz für 5 Glycinreste kodiert und die Sequenz iGGA GGC GGG GGT GGA (SEQ ID NO. 2) aufweist.
- 12. Expressionsplasmid nach Ansprüch 10. dadurch gekennzeichnet daß die Spacersequenz für 5 Prolinreste kodiert und die Sequenz OCA CCC CCG CCT CCA. SEQ iD NO. 1) aufweist.
  - 13. Expressionsplasmid pDMV/EDH-Sp\_pCMV EDHG y oder pCMV EDHPro
- 14. Expressionsplasmid nach einem der Ansprüche 1 bis 12 dadurch gekennzeichnet daß die Sequenz für das Fremdprotein eine Sequenz für ein humanes Plasmaprotein oder ein virales Protein bzw ein Derivat oder ein Fragment davon umfaßt.
- 15. Expressionsplasmid nach Anspruch 14. dadurch gekennzeichnet daß die Sequenz für das Fremdprotein eine
   40. Sequenz für die humane Prothrombin-cDNA umfaßt.
  - 16. Expressionsplasmid pCMVFII/EDH-Sp. pCMVFII EDHGly oder pCMV-FII/EDHFro
- 17. Expressionsplasmid nach Ansprüch 14. dadurch gekennzeichnet daß die Sequenz für das Fremdprotein eine Sequenz für die humane Faktor VIII-cDNA umfaßt.
  - 18. Expressionsplasmid pOMVFVIIIc/EDH-Sp\_pCMVFVIIIc/EDHGly oder pCMVFVIIIc/EDHPro
- 19. Expressionsplasmid nach Anspruch 14. dadurch gekennzeichnet daß die Sequenz für das Fremdprotein eine
   Sequenz für die Deletionsmutante dB928 des humanen Faktor VIII umfaßt
  - 20. Expressionsplasmid pCMVFVIIIdB928/EDH-Sp. pCMVFVIIIdB928/EDHGly oder pCMVFVIIIdB928/EDHPro
- 21. Expressionsplasmid nach Anspruch 14. dadurch gekennzeichnet daß die Sequenz für das Fremdprotein eine Sequenz für die humane Faktor IX-cDNA umfaßt.
  - 22. Expressionsplasmid pCMV-FIX-EDH-Sp\_pCMV-FIX-EDHGly oder pCMV-FIX-EDHPro

10

15

20

- 23. Expressionsplasmid nach Anspruch 14. dadurch gekennzeichnet daß die Sequenz für das Fremdprotein eine Sequenz für die hurnane Protein C-aDNA umfaßt
- **24.** Expressionsplasmid pCMV-PCwt-EDH-Sp\_pCMV-PCwt-EDHPro\_pCMV-PCwt-EDHGly\_pCMV-PCpt\_mut\_EDH-Sp\_pCMV-PCpt\_mut\_EDHPro\_oder\_pCMV-PCpt\_mut\_EDHGly
  - 25. Expressionsplasmid nach Anspruch 14. dadurch gekennzeichnet daß die Sequenz für das Fremdprotein eine Sequenz für die humane von Willebrand Faktor-cDNA umfaßt
- 26. Expressionsplasmide bAct-vWF-EDH-Sp\_pAct-vWF-EDHPro und pAct-vWF-EDHGly
  - 27. Expressionsplasmid nach einem der Ansprüche 1 bis 26 dadurch gekennzeichnet daß es eine oder mehrere Expressionskassetten umfaßt welche die DNA Sequenzen SEQIDINO 6 SEQIDINO 7 oder SEQIDINO 8 enthälten
  - 28. Fusionsprotein dadurch gekennzeichnet daß es aus einem hoch-amplifizierbaren Amplifikationsmarker und einem Selektionsmarker besteht
- 29. Fusienspretein nach Anspruch 28. dadurch gekennzeichnet daß dem 5'-kodierenden Gen für den Amplitikationsmarker das Stopkodon und dem 3'-kodierenden Gen für den Selektionsmarker das Startkodon fehlt
  - **30.** Fusionsprotein hach Anspruch 28. dadurch gekennzeichnet, daß der Amplifikationsmarker und der Selektionsmarker durch ein Spacerprotein getrennt sind, das vorzugsweise aus mindestens 5. Glycinresten oder aus mindestens 5. Prolinresten besteht.
  - 31. Fusionsprotein nach einem der Anspruche 28 bis 30 id adurch gekennzeichnet id 40 der Selektionsmarker-Bereich eine Amplifizierungsfunktion aufweist
  - 32. Fusicinsproteir welches die Aminosauresequenz SEQ ID NO 3 SEQ ID NO 4 oder SEQ ID NO 5 aufweist
  - 33. Transfizierte eukaryontische Zellinie vorzugsweise ausgewahlt aus den Zellinien CHO 293 oder humane Leberzellinien, wie SK-HEP-1 oder Chang Liver, die mit einem Expressionsplasmid nach einem der Ansprüche 1 bis 27 transfiziert ist und ein Fremdprotein exprimiert.
- 35. 34. Transfizierte eukaryontische Zellinie nach Anspruch 33. dadurch gekennzeichnet, daß sie das humane Prothrombin exprimiert.
  - 35. Transfizierte eukaryontische Zellinie nach Anspruch 33. dadurch gekennzeichnet, daß sie den humanen Faktor VII exprimiert
  - **36.** Transfizierte eukaryontische Zellinie nach Ansprüch 33 dadurch gekennzeichnet daß sie die Deletionsmutante dB928 des numanen Faktors VIII exprimier:
- 37. Transfizierte eukaryontische Zellinie nach Anspruch 33 dadurch gekennzeichnet daß sie den humanen Faktor IX exprimiert
  - **38.** Transfizierte eukaryontische Zellinie nach Anspruch 33 dadurch gekennzeichnet daß sie das humane Protein C exprimiert
- 39. Transfizierte eukaryontische Zellinie nach Anspruch 33 dadurch gekennzeichnet daß sie den humanen von Willebrand Faktor exprimiert
- 40. Verfahren zur Herstellung von Fremdproteinen dadurch gekennzeichnet daß eine eukaryontische Zellinie mit einem Expressionsplasmid nach einem der Ansprüche 1 bis 27 transfiziert wird die erhaltenen Klone durch einen Selektionsprozeß unter der Kontrolle eines Selektionsmarkers isoliert und dabei vorzugsweise gleichzeitig amplitiziert werden anschließend unter der Kontrolle eines Amplitikationsmarkers eine weitere Amplitikation erfolgt wobei das Fremdprotein exprimiert und geerntet wird.

15

26

30

- 41. Verfahren nach Anspruch 40 dadurch gekennzeichnet da3 der Selektionsprozeß unter Verwendung von Hygromydin B und die weitere Amplifikation unter Verwendung von Methotrexat erfolgt
- 42. Verfahren nach Anspruch 40 oder 41 dadurch gekennzeichnet daß als Zellinien CHO 293 oder humane Leberzel inien wie SK-HEP-1 oder Chang Liver mit einem Expressionspläsmid gemaß einem der Ansprüche 1 bis 27 transfiziert werden
  - 43. Verfahren nach einem der Ansprüche 40 bis 42 dadurch gekennzeichnet daß rekombinante Blutgerinnungsfaktoren oder virale Proteine hergestellt werden
  - 44 Verfahren nach einem der Ansprüche 40 bis 43 dadurch gekennzeichnet icaß rekombinantes humanes Prothrombin rekombinanter humaner Faktor VIII rekombinanter humaner FVIIIdB928 rekombinanter humaner Faktor IX rekombinantes humanes Protein C rekombinanter humaner von Willebrand-Faktor oder rekombinantes humanes Serumalbumin hergestellt werden
  - 45 Fremdprotein-Praparation erhaltlich durch ein Verfahren gemaß einem der Ansprüche 40 bis 44
  - 46 Humane Plasmaprotein-Praparation oder virale Proteino erhaltlich durch ein Verfahren gemaß einem der Ansprüche 40 bis 44
  - 47. Aktive numane Prothrombin-Fraparation, erhaltlich durch ein Verfahren gemaß einem der Ansprüche 40 bis 44
  - 48 Aktive humane Faktor VIII-Praparation, erhaltlich durch ein Verfahren gema3 einem der Anspruche 40 bis 44
- 49. Aktive numano de etierte FVIIIdB928-Praparation erhaltlich durch ein Verfahren gemaß einem der Anspruche 40 bis 44
  - 50. Aktive numane Faktor IX-Praparation, erhaltlich durch ein Verfahren gemaß einem der Ansprüche 40 bis 44
- 30 51. Aktive humane Protein C-Praparation, erhältlich durch ein Verfahren gemaß einem der Ansprüche 40 bis 44
  - **52.** Aktive humane von Willebrand Faktor-Praparation, erhältlich durch ein Verfahren gemaß einem der Ansprüche 40 bis 44
- 35 53. Pharmazeutische Zusammensetzung umfassend eine Praparation gemaß einem der Ansprüche 45 bis 52
  - 54 Verwendung von SkHep-1-Zellen als Expressionsvehikel für Prothrombin Faktor VIII Faktor VIII dB928 Faktor IX Protein C von Willebrand-Faktor und/oder Seruma bumin

5

10

15

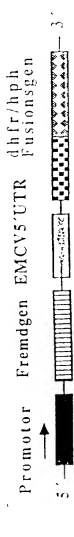
20

20

*45* 

50

Fig.1



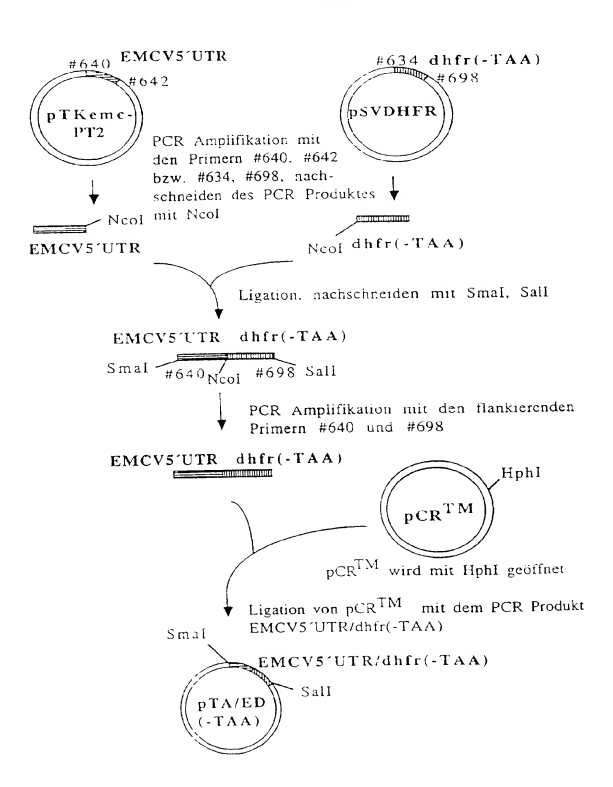


Fig.2

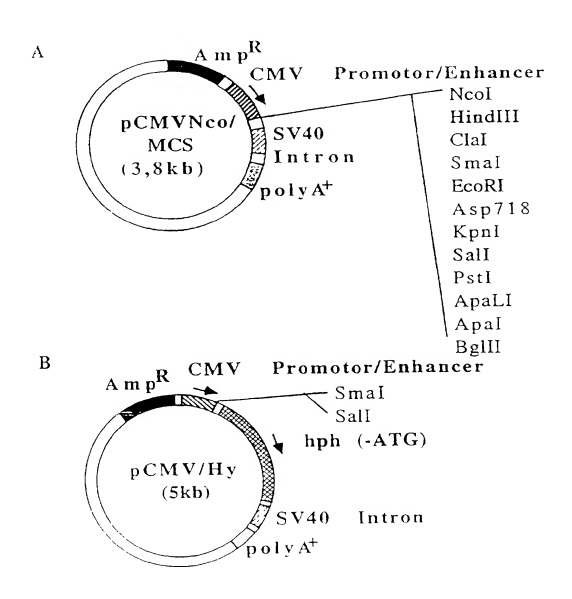
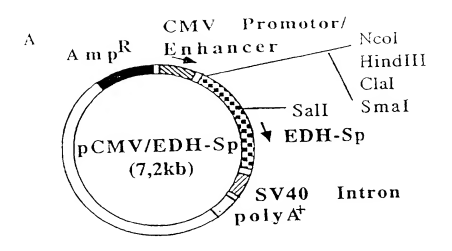


Fig.3



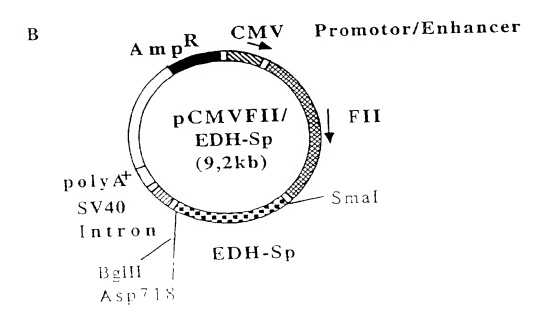


Fig.4

MVRPLNCIVA VSONMGIGKN GDLPWPPLRN EFKYFORMTT TSSVEGKQNL VIMGRKTWFS IPEKNRPLKD RINIVLSREL KEPPRGAHFL AKSLDDALRL IEQPELASKV DMVWIVGGSS VYQEAMNQPG HLRLFVTRIM QEFESDTFFP EIDLGKYKLL PEYPGVLSEV QEEKGIKYKF EVYEKKPELT ATSVEKFLIE KFDSVSDLMQ LSEGEESRAF SFDVGGRGYV LRVNSCADGF YKDRYVYRHF ASAALPIPEV LDIGEFSESL TYCISRRAQG VTLQDLPETE LPAVLQPVAE AMDAIAAADL SQTSGFGPFG PQGIGQYTTW RDFICAIADP HVYHWQTVMD DTVSASVAQA LDELMLWAED CPEVRHLVHA DFGSNNVLTD NGRITAVIDW SEAMFGDSQY EVANIFFWRP WLACMEQQTR YFERRHPELA GSPRLRAYML RIGLDQLYQS LVDGNFDDAA WAQGRCDAIV RSGAGTVGRT QIARRSAAVW TDGCVEVLAD SGNRRPSTRP RAKE

Fig.5-A

MVRPLNCIVA VSONMGIGKN GDLPWPPLRN EFKYFQRMTT TSSVEGKQNL VIMGRKTWFS IPEKNRPLKD RINIVLSREL KEPPRGAHFL AKSLDDALRL IEQPELASKV DMVWIVGGSS VYQEAMNQPG HLRLFVTRIM QEFESDTFFP EIDLGKYKLL PEYPGVLSEV QEEKGIKYKF EVYEKKGRLR TGGGGGNRRI Glycin Spacer PPELTATSVE KFLIEKFDSV SDLMQLSEGE ESRAFSFDVG GRGYVLRVNS CADGFYKDRY VYRHFASAAL PIPEVLDIGE FSESLTYCIS RRAQGVTLQD LPETELPAVL QPVAEAMDAI AAADLSQTSG FGPFGPQGIG QYTTWRDFIC AIADPHVYHW QTVMDDTVSA SVAQALDELM LWAEDCPEVR HLVHADFGSN NVLTDNGRIT AVIDWSEAMF GDSQYEVANI FFWRPWLACM EQQTRYFERR HPELAGSPRL RAYMLRIGLD QLYQSLVDGN FDDAAWAQGR CDAIVRSGAG TVGRTOIARR SAAVWTDGOV EVLADSGNRR PSTRPRAKE

Fig.5-B

MVRPLNCIVA VSONMGIGKN GDLPWPPLRN EFKYFORMTT TSSVEGKQNL VIMGRKTWFS IPEKNRPLKD RINIVLSREL KEPPRGAHFL AKSLDDALRL IEQPELASKV DMVWIVGGSS VYQEAMNQPG HLRLFVTRIM QEFESDTFFP EIDLGKYKLL PEYPGVLSEV QEEKGIKYKF EVYEKKGRFP PPPPVRNRRI Prolin Spacer PPELTATSVE KFLIEKFDSV SDLMQLSEGE ESRAFSFDVG GRGYVLRVNS CADGFYKDRY VYRHFASAAL PIPEVLDIGE FSESLTYCIS RRAQGVTLQD LPETELPAVL OPVAEAMDAI AAADLSQTSG FGPFGPQGIG QYTTWRDFIC AIADPHVYHW QTVMDDTVSA SVAQALDELM LWAEDCPEVR HLVHADFGSN NVLTDNGRIT AVIDWSEAMF GDSQYEVANI FFWRPWLACM EQQTRYFERR HPELAGSPRL RAYMLRIGLD QLYQSLVDGN FDDAAWAQGR CDAIVRSGAG TWOFTCIARR SAAVWIDGOV EVLADSGNRR ISTRPRAKE

Fig.5-C

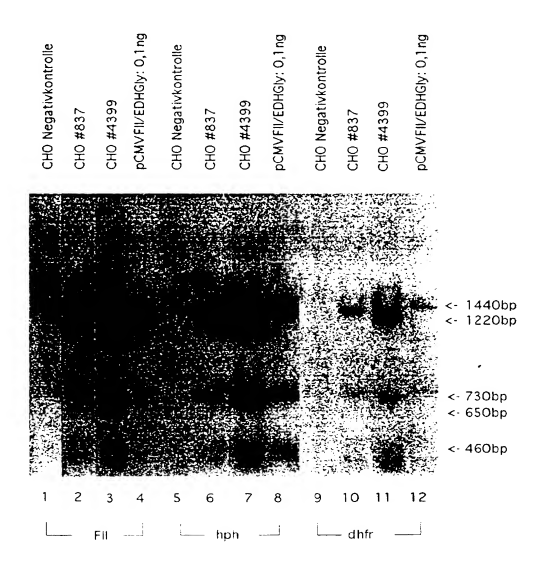


Fig. 6

FII Standard. 10ng

CHO: pCMV FII/EDH-Sp

293: pCMV FII/EDHPro

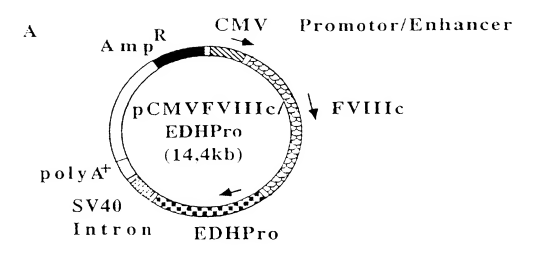
Größenstandard

293 Negativkontrolle

CHO Negativkontrolle

<-200kDa <-116kDa <-97kDa <-66kDa <-55kDa <-36,5kDa

Fig. 7



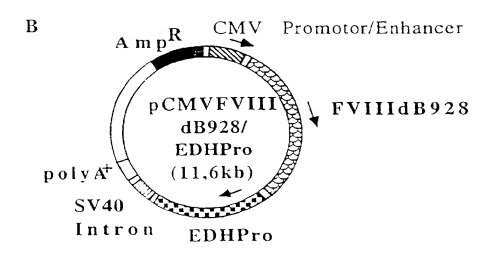


Fig.8

WW.F	
293 Klon#1640, 33°C, +vWF 293 Klon#1640, 33°C, -vWF Negativkontrolle -vWF SK-HEP-1 Klon#1675, 33°C, +vWF SK-HEP-1 Klon#1675, 33°C, -vWF	
200kDa -> <-FVIIIdB92	8
97kDa ->	
69kDa ->	
46kDa -> 7 ;	
30kDa -> 2	

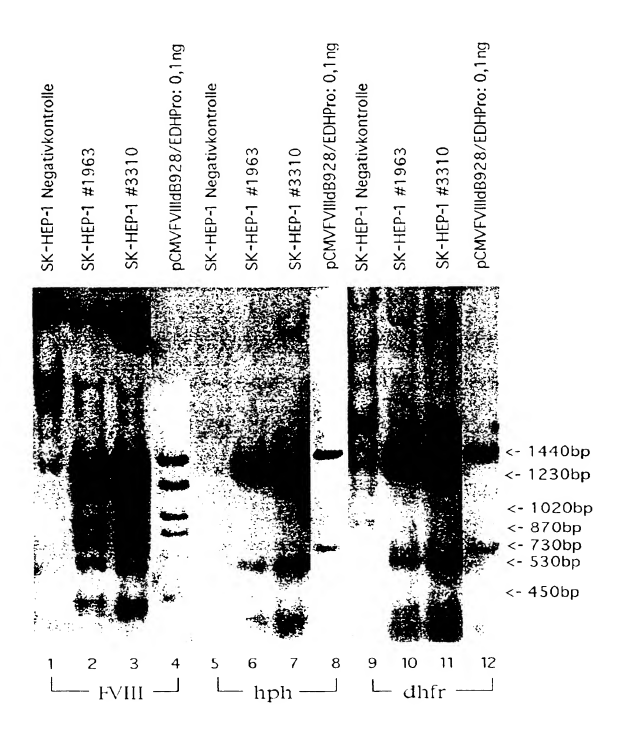


Fig. 10

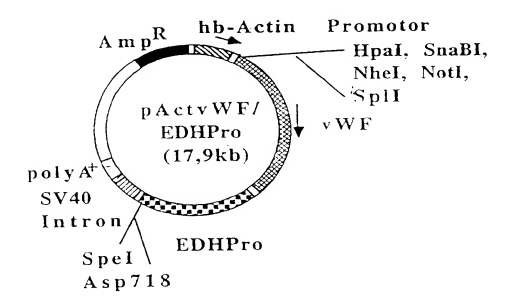
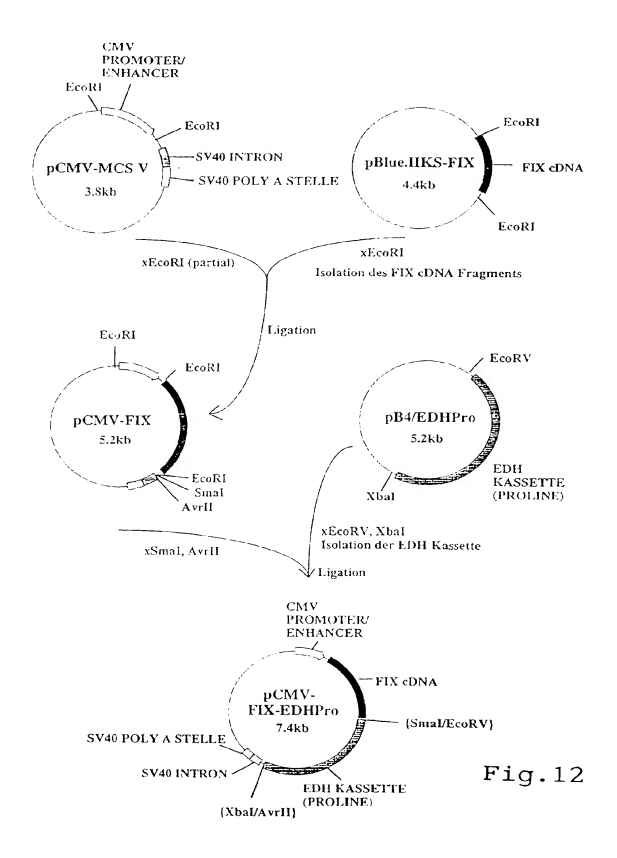


Fig.11



293 Negativ Kontrolle

SkHep1 Negativ Kontrolle

**CHO FIX (F48)** 

CHO Negativ Kontrolle

200Kd -

97Kd -

69Kd -

Plasma FIX (Stago)

Grössen Marker



293-FIX (291-14)

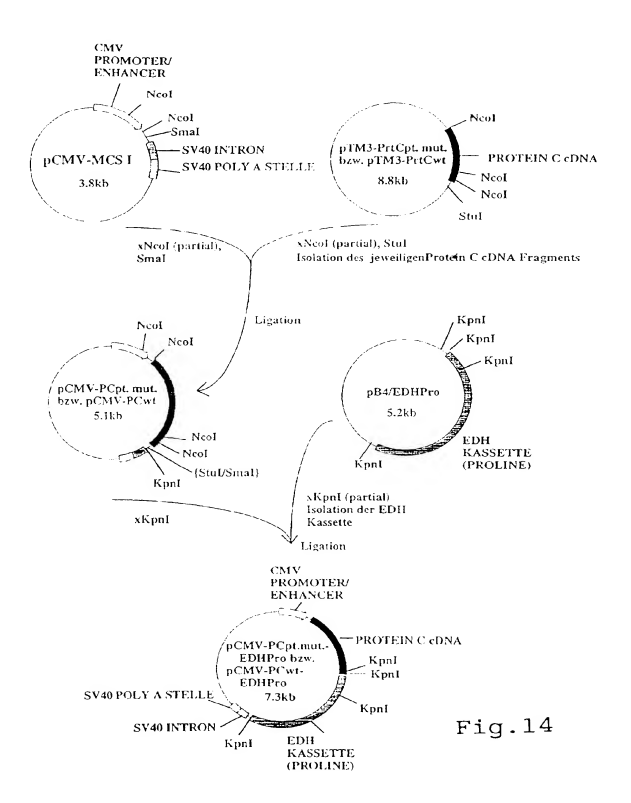


SkHep1 FIX (EP9)



46Kd -

Fig. 13



SkHep1 Negativ Kontrolle (563-00) 293 Negativ Kontrolle (540-00) 293 PC pt. mut. (540-20) Plasma PC (Stago; 25ng) 293 PC pt. mut. (540-18) SkHep1 PC wt (563-15) SkHep1 PC wt (563-8) 293 PC wt (568-12) 293 PC wt (568-3) Grössen Marker - 200Kd 97Kd 69Kd Single Chain -- 46Kd Heavy Chain -- 30Kd Light Chain -

Fig. 15

#### SEQUENZPROTOKOLL

#### (1) ALLGEMEINE ANGABEN:

- (i) ANMELDER

  - (A) NAME: Sabine Herlitschka(B) STRASSE: Budinskygasse 7/15
  - (C) CRT Wien
  - (D) BUNDESLAND: Austria (E) LAND: Austria

  - (F) FOSTLEITEAHL: 1190
  - (A) NAME: Uwe Schlokat
  - (E) STRASSE: Hauptstrasse 51
  - (C) CRT: Orth/Donau
  - (D) EUNDESLAND: Austria
  - (E) LAND: Austria
  - (F) POSTLEITHARL: 2364

  - (A) NAME: Faiko Guenther Falkner(B) STRASSE: Neusiedlzeile 76A
  - (C) CET: Orth/Donau
  - (D) BUNDESLAND: Austria
  - (F) TAND: Austria
  - (F) FOSTLEITUAHL: 2304
  - (A) NAME: Friedrich Dorner
  - (E) STRASSE: Peterlinigasse 17
  - (C) OFT: Wien
  - (L) EUNDESLAND: Austria
  - (F) LAND: Austria
  - (F) POSTLEITZAHL: 1238
- (ii) BEZEICHNUNG DER ERFINDUNG: Selektion und Expression von Fremdproteinen mittels eines Selektions-Amplifikations-System
- (iii) ANZAHI DER SEQUENZEN: 28
- (iv) COMPUTER-LESBARE FASSUNG:
  - (A) DATENTRÄGER: Floppy disk
  - (E) COMPUTER: IBM PC compatible
  - (C) BETRIEBSSYSTEM: PC-DOS/MS-DOS
  - (D) SOFTWARE: PatentIn Release #1.0, Version #1.30 (EPA)

#### (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 1:

CCACCCCCC CTCCA

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LANGE: 15 Basenpaare
  - (B) ART: Nucleotid
  - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
  - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MCLEKULS: Genom DNA

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 1:

Fig. 16-A

15

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 2
  - (1) SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LANGE: 15 Basempaare
    - (B) ART Nucleotid
    - (C) STRANGFORM: Einzelstrang(D) TOPOLOGIE: linear
  - (ii ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure (A) BESCHREIBUNG: /desc = "synthetic"
  - (xi SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 2:

GGAGGCGGGG GTGGA

1 6

- (2) ANGABEN ZU DEQ ID NO: 3:
  - G SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LÄNGE: 524 Aminosauren
    - (E) ART: Aminosäure
    - (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) 10POLOGIE: linear
  - (ii ART DES MOLEKULS: Protein
  - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 3:
  - Met Val Arg Pro Leu Asn Cys Tie Val Ala Val Ser Gln Asn Met Gly
  - Ile Gly Lys Ash Gly Asp Leu Pic Tip Pro Pro Deu Arg Ash Glu Phe
  - Lys Tyr Phe Gln Arg Met Thr Thr Thr Ser Ser Val Glu Gly Lys Gln
  - Ash Leu Val Ile Met Gly Arg Lys Thi Trp Phe Ser Ile Pro Glu Lys 50 60
  - Asn Ard Pro Leu Dys Asp Arg Ile Asn Ile Val Leu Ser Arg Glu Leu 65 75 83
  - Lys Glu Pro Pro Arg Gly Ala His Phe Leu Ala Lys Ser Leu Asp Asp 90 95
  - Ala Leu Arg Leu Ile Glu Gin Pro Glu Leu Ala Ser Lys Val Asp Met 100 \$100\$
  - Val Trp Ile Val Gly Gly Ser Ser Val Tyr Gln Glu Ala Met Asn Gln 115 120
  - Pro Sly His Leu Arg Leu Phe Val Thr Arg Ile Met Glm Glm Phe Glu 135 140
  - Ser Asp Thr Phe Phe Pic Glu Ile Asp Let 3ly Lys Tyr Lys Let Let 145 150 160
  - Pro Glu Tyr Pro Gly Val Leu Ser Glu Val Glu Glu Dys Gly Ile 165 171 175
  - Lys Tyr Dys Phe Glu Val Tyr Glu Lys Pro Glu Let Thr Ala Thr 180 184 195

Fig. 16-B

Ser	Val	Glu 195	Lys	Phe	Leu	Ilc	Glu 200	Lys	Phe	qeA	Sér	Val 205	Sor	Asp	Leu
Met	Gln 210	Leu	ser	Glu	Gly	Glu 115	Jlu	Ser	Ara	Ala	Fhe 200	Ser	Phe	Asp	Val
Gly 225	Gly	Arg	Gly	Tyr	Val 230	Leu	Arg	Val	Asn	Ser 230	Cys	Ala	Asp	Gly	Phe 240
Tyr	Lys	Азр	Arg	Tyr 245	Val	туr	Arq	Нιε	Phe 250	Ala	ser	Ala	Аlа	Leu 255	Pro
Ile	Pro	Clu	Val 260	Leu	Λsp	Ile	Gly	Glu 265	Phe	Ser	Glu	Ser	Leu 273	Thr	Tyr
Cys	110	Ser 275	Λrg	Arg	Ala	Gln	Gly 40	Val	Thr	Leu	Glr.	Asp 28°	Leu	Pr.	Glu
Thr	G1u 290	Leu	Ero	Ala	Val	10u 295	G_n	Pro	Val	ila	31u 300	Ala	Mest	Азр	Ala
11e 305	Ala	Ala	Ala	Asp	Leu 310	ser	Gln	Ihr	Ser	Gly 315	Phe	Gly	Pro	Phe	Gly 320
PΥΦ	Gln	Gly	Ile	Gly 325	Gln	Tyr	Thr	Thr	711 330	Aid	Asp	Phe	Ile	Cys 335	Ala
ile	Ala	Asp	Pro 340	His	Val	Tyr	His	Trp 345	Glr.	Thr	Val	Met	Asp 350	Asp	T:11
Val	Ser	Ala 355	Ser	Val	Ala	Gln	Ala 360	Leu	Asp	Glu	Leu	Met 36°	Leu	Trp	Ala
Glu	Asp 370	Cys	Pro	Glu	Val	Arg 375	His	Leu	Val	His	Ala 380	Asp	Phe	Gly	Ser
Asn 385	Asn	Val	Leu	Thr	Asp 390	Asn.	Gly	Arg	Ile	Thr 393	Ala	Val	lle	Asp	Trp 490
Her	Glu	Ala	Met	The 405	Gly	Asp	Ser	Gln	Tyr 410	31u	Val	Ala	Asn	11e 415	Phe
Fhe	Trp	Arg	Pro 420	Trp	Seu	Ala	Cys	Met 425	Glu	Uln	Gln	Thr	Arg 430	Tyr	Phe
Gl ı	Arg	Arg 435	His	.'ro	Glu	Leu	Ala 440	Gly	Ser	Pro	Arg	Leu 445	Arg	Ala	Tyr
Met	I eu 450	Arg	lie	Gly	Leu	Asp 455	Glm	Leu	Pyr	Uln	Ser 460	Leu	Val	Asp	Gly
Ash 465	Phe	Asp	Asp	Ala	Ala 470	Trp	Ala	Gln	Gly	Arg 475	Суз	Asp	Ala	Ile	Val 480
				185					490					Arq 495	
Ala	Ala	Val	Trp 500	Thr	Asp	oly	Cys	Val 505	G1u	Val	Leu	Ala	Asp 510	Ser	Gly
Àsn	Arg	Arg 515	Pro	Ser	Phr	Arc	Pro 520	Αra	Ala	Lys	Glu				

Fig. 16-C

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 4:
  - (1) SEQUENZKENNZEICHEN:
    - (A) LANGE: 539 Aminosauren
    - (B) ART: Aminosaure
    - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
    - (D) TOPOLOGIE: linear
  - (11) ART DES MODEKÜDS: Protein
  - (ix) MERRMAL:
    - (A) NAME, SCHLÜSSEL: Poptide
    - (b) IAGE: 192..196
    - (D) SONSTIGE ANGABEN:/note- ""Glycin Spacer""
  - (x1) SEQUENTBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 4:
  - Met Val Arg Pro Leu Asn Cys Ile Val Ala Val Ser Glm Asm Met Gly 1 5 15
  - Ild Gly Lyd Ash Gly Asp Leu Pro Trp Pro Pro Leu Arg Ash Glu Phe  $-20^{\circ}$   $-20^{\circ}$
  - Lys Tyr Phe 31n Arg Met Thr Thr Thr Ser Ser Val Glu Gly bys Glu 35 -40 -45
  - Asn Leu Val Ile Met Gly Arg Lys Thr Trp Phe Ser Ile Pro Glu Lys 50 55
  - Asn Arg Pro Leu Lys Asp Arg Ile Asi. Ile Val Lei Ser Arg Gli Leu 65 70 75 80
  - Lys Glu Pro Fro Arg Gly Ala His Phe Leu Ala Lys Ser Leu Asp Asp 85 90 95
  - Ala Leu Arg Leu Ile Glu Gin Pro Glu Leu Ala Ser Lys Val Asp Met 100 \$100\$
  - Val Trp Ile Val Gly Gly Ser Ser Val Tyr Gln Glu Ala Met Asn Gln 125
  - Fro Gly His Deu Arg Leu Phe Val Thr Arg Ile Met Gln Glu Phe Glu 130 140
  - Ser Asp Thr Phe Phe Pro Glu Ile Asp Leu Gly Lys Ty: Lys Leu Leu 145 150 150 160
  - Pro Glu Tyr Pro Gly Val Leu Ser Glu Val Gln Glu Gln Lys Gly Ile 165 170 175
  - Dys Tyr Dys Phe Glu Val Tyr Glu Dys Dys Gly Arg Deu Arg Thr Gly 180 185 190
  - Gly Gly Gly Gly Asn Arg Arg Ile Pro Pro Glu Leu Thi Ala Thr Ser 195 200 205
  - Val Glu Lys Pho Leu Ile Glu Lys Phe Asp Ser Val Ser Asp Deu Met 210 215 220
  - Sin Leu Scr Glu Gly Glu Glu Ser Arg Ala Phe Ser Phe Asr Val Gly 225 230 235 240
  - Gly Arg Gly Tyr Val Leu Arg Val Ash Ser Cys Ala Asp Gly Phe Tyr 245 250 250

Fig. 16-D

bys Asp Arg Tyr Val Tyr Arg His Phe Ala Ser Ala Ala Leu Pro Ile 260 - 265265 Ile Ser Arg Arg Ala Gln Gly Val Thr Leu Gln Asp Leu Pro Glu Thr Glu Leu Pro Ala Val Leu Gln Pro Val Ala Glu Ala Met Asp Ala Ile Ala Ala Ala Asp Leu Sei Glin Thi Ser Gly Phe Gly Pro Phe Gly Pro 330 Gln Gly Tle Gly Gln Tyr Thr Thr Trp Arg Asp Phc Tle Cys Ala Tle (40) -345 -350Ala Asp Pro His Val Tyr His Trp Jln Thr Val Met Asp Asp Thr Val Ser Ala Ser Val Ala Glm Ala Leu Asp Glu Leu Met Leu Trp Ala Glu Asp Cys Pro Glu Val Arg His Leu Val His Ala Acp Phe Gly Ser Asn Ash Val Leu Thr Asp Ash Gly Arg Ile Thr Ala Val Ile Asp Trp Ser 405 410 Trp Arg Pro Trp Leu Ala Cys Met Glu Gln Gln Thr Arg Tyr Phe Glu Ard Ard His Pro Glu Leu Ala Gly Ser Pro Arg Leu Arg Ala Tyr Met Led Arg lie Gly Led Asp Gln Led Tyr Gln Ser Led Val Asp Gly Asn Phe Asp Asp Ala Ala Trp Ala Gln Gly Arg Cys Asp Ala Ile Val Arg Ser Gly Ala Gly Thr Val Gly Arg Thr Gln Ile Ala Arg Arg Ser Ala 500 -500Ala Val Trp Thr Asp Gly Cys Val Glu Val Leu Ala Asp Ser Gly Asn 515 520 525 Arg Arg Pro Ser Thr Arg Pro Arg Ala Lys Glu 535

#### (2' ANGABEN ZU SEQ ID NO: 5:

- (1) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 539 Aminosauren
  - (B) ART: Aminosäure
  - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
  - +D) TOPOLOGIE: linear
- (11) ART DES MOLEKÜLS: Protein

Fig. 16-E

(ix)	(A)	NAI LAC	ME/90 GE:15	θυ	SSEL 194 NGARE				Prol:	in Sp	padei	ŗ <b>"</b> "			
(xi)	SEU	JENZI	BESCI	REII	BUNG:	: SEC	) ID	NO:	5:						
Met 1	Val	Arg	Pro	Leu 5	Asn	Cys	He	Val	Ala 10	Val	Ser	Gln	Asn	Met 15	Gly
Ile	gly	Lys	Asn 20	Gly	Asp	Leu	Pro	Trp 25	Pro	Pro	Leu	Arg	Asn 30	Glu	Phe
Lys	Tyr	Phe 35	Gln	Arg	Met	Thr	Thr 40	Thr	Ser	Ser	Val	Glu 45	Gly	Lyc	Gln
Asr.	ն <del>е</del> ս 50	Val	ΙŢe	Met	Gly	Arg 55	. <b>.</b> YS	Thr	Trp	Phe	Ser 60	Ile	Pro	Glu	Lys
Asn 65	Arg	Pro	Leu	Lys	Asp 70	Arg	He	Asn	Tle	Val 75	Leu	Ser	Arg	Glu	Lou 80
Lys	314	Pr. s	Pale	Arg 85	GIY	A'a	Чая	Ene	Len 90	Aia	Lys	Ser	Lett	Asp 95	Asp
Ala	Leu	Ara	Leu 100	Ile	Glu	Gln	Pro	Glu 105	L€⊾	Ala	Ser	Lys	Val 111	Asp	Met
Val	rrp	11e 115	Val	Gly	Gly	Ser	Ser 120	Val	Туr	Gln	Glu	Ala 125	Met	Asn	Gln
Pro	G:y 130	His	Len	Arg	Leu	Phe 135	Val	Thr	Arg	Ile	Met 140	Gln	Glu	Ph.e	Glu
Ser 145	Asp	Thr	Ph∈	Phe	Pro 150	∃ u	He	Asp	Leu	31y 155	ρλa	Tyr	ՐԴ2	Leu	Leu 160
Pro	Glu	Tyr	Pre	Gly 165	Val	Leu	Ser	Glu	Val 170	Gln	Glu	Glu	Lys	Gly 175	Ile
l.ys	īàī	Lys	Phe 180	Glu	Val	Tyr	Glu	Lys 185	Lys	Зlу	Arg	Phe	Pro 190	Pro	Pio
Pro	Pro	Val 195	Arg	Asn	Arg	Arç	11e 200	Pro	Pro	Glu	Leu	Thr 201	Ala	Thr	Ser
Val	Glu 210	Lys	Fhe	Leu	Ile	Glu 215	Lys	Phe	qsA	Ser	Val 220	Ser	Asp	Leu	Met
Gln 225	Leu	Ser	Glu	Gly	Glu Z:0	Glu	Ser	Arg	Ala	Phe 235	Ser	Fhe	Asp	Val	Gly 240
Gly	Arq	Gly	Tyr	Val 245	:.eu	Aig	Val	Asn	Ser 250	Суя	Ala	Asp	Gly	Pne 255	ŢΥ
Lys	Aap	λrg	Tyr 260	Val	Туг	Arq	His	Phe 265	Ala	Set	Ala	Ala	Leu 270	Pro	Ile

Giu Leu Pro Ala Val Leu Gin Pro Val Ala Giu Ala Mot Asp Ala Ilo 305  $$^{310}$$  Fig. 16-F

Pro Glu Val Leu Asp Ilo Gly Glu Phe Ser Glu Ser Leu Thr Tyr Cys 285

The Ser Ang Ang Ala Gin Gly Val Thr Leu Gin Asp Leu Pro Giu Thr 190 295 300

Ala	Ala	Ala	Asp	Leu 325	Sei	Gln	The	Ser	330 Gly	?he	Gly	Pro	Phe	332 GJA	Pro
Gln	Gly	Ιl∉	Gly 344	Gla	Тут	Thr	Thr	Trp 345	Arg	Asp	Pho	Ile	Сув 450	Ala	Πŧ
Ala	Asp	Pro 355	His	Val	Tyr	His	Trp 360	Gln	Thr	Val	Met	Asp 365	Asp	Tl.r	Val
Scr	Ala 370	Ser	Val	Ala	Gln	Ala 375	Leu	Asp	Olu	Leu	Met 380	Leu	qıT	Ala	Glu
Asp 385	Cys	Pro	Glu	Val	A19 390	His	Leu	Val	His	Ala 395	Asp	Phe	Gly	Ser	Asn 400
Astr	Val	Leu	Thi	Asp 405	Asn	Gly	Arg	Ile	Thr 410	Ala	Val	11e	Asp	Trp 415	Ser
Glu	Ala	Met	Phe 420	Gly	Asp	3er	Gln	Tyr 425	Glu	Val	Ala	Asn	11e 430	Ph⊖	Pho
Trp	Arg	Fro 435	Trr	Leu	Ala	Суз	Met 440	Glu	Jln	Gln	Thr	Arg 445	Tyr	Phe	Glu
Arg	Arg 450	His	Pro	Glu	ГСЛ	Ala 455	Gly	Sor	Pro	Arg	Leu 450	Arq	Ala	Tyr	Met
Leu 465	Arg	lle	Gly	Leu	Asp 47)	Gln	Leu	Tyr	Gln	Ser 475	Leu	Val	Asp	Giy	Asn 480
Phe	Asp	yab	Ala	Ala 485	Trp	Ala	Gln	Gly	A14 490	Cys	Asp	Ala	Ile	Val 495	Arg
Ser	Gly	Ala	Gly 500	Thr	Val	Gly	Arg	Thr 505	Gin	Ile	Ala	Arg	Arg 510	Ser	Ala
Ala	Val	Trp 515	Thr	Asp	G≟y	Cys	Val 520	Glu	Val	Leu	Ala	Asp 525	Ser	Gly	Asn
Arg	Arg 530	Pro	Ser	Thr	Ard	Pro 535	Arg	Ala	Lys	Glu					

#### (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 6:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 2079 Easempaare
  - (B) AFT: Nucleotid
  - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
    (D) TOPOLOGIE: linear
- (11) ART DES MOLEKÜLS: Jenom-ENA
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 6

ACCATAITGC CGTCTTTTGG CAATGTGAGG GCCCGGAAAC CTGGCCCTGT CTPCTTGACG 50 ASCATTOCTA GOOGTCTTTC CCCTCTCCCC AAAGGAATGC AAGGTCTGTT GAATGTCGTG 120 AAGGAAGGAG TTCCTCTGGA AGCTTCTTGA AGACAAACAA CSTCTGTAGT GACCCTTTGT 180 AGGCAGEGRA ACCESSORIO TOGCCACACO TECCTOTOGE GICAAAAGCC ACGTGTATAA 240 GATACACCTG CAAAGGCGGC ACAACCCCAG TGCCACGTTG TGAGTTGGAT AGITGTGGAA 300

Fig. 16-G

AGAGTCAAAT	GGCTCTCCTC	AAGCGTATTC	AACAAGGGGC	TGAAGGATGC	CCAGAAGGTA	360
CCCCATTGTA	TGGGATCTGA	TCTGGGGCCT	CGGTGCACAT	GCTTTACATG	TGTTTAGTCG	420
AGGTTAAAAA	ACGTCTAGGC	CCCCCGAACC	ACCGGGACGT	GGTTTTCCTT	DADAAAAGR	480
GATAATACCA	TGGTTCGACC	ATTGAACTGC	ATCGTCGCCG	TGTCCCAAAA	TATGGGGATT	540
GGCAAGAACG	GAGACCTACC	CTGGCCTCCG	CTCAGGAACG	AGTTCAAGTA	CTTCCAAAGA	600
ATGACCACAA	CCTCTTCAGT	GGAAGGTAAA	CAGAATC'PGG	TYGATTATGGG	TAGGAAAACC	660
TYGGTTCTCCA	TTCCTGAGAA	GAATCGACCT	TTAAAGGAGA	GAATTAATAT	AGTTCTCAGT	720
AGAGAACTCA	AAGAA-CCACC	ACGAGGAGCT	CATTTTCTTG	CCAAAAGTTT	GGATGATGCC	<b>7</b> 80
TTAAGACTTA	TTGAACAACC	GGAATTGGCA	AGTAAAGTAG	ACATGGTTTG	GATAGTCGGA	840
GGTAGTTCTG	TTTACCAGGA	AGCCATGAAT	CAACCAGGIC	ATCTCAGACT	CTTTGTGACA	900
AGGATCATGC	AGGAATTTGA	AAGTGACAUG	TTTTTCCCAG	AAATTGATTT	GGGGAAATAT	960
AAACTTCTCC	CAGAATACCC	AGGCGTCCTC	TOTGA SGT TO	AGGAGGAAAA	AGGCATCAAG	1020
TATAAGTTIG	AAGTCTACGA	GAAGAAAGGT	CGACGGATIC	CGCCTGAACT	CACCGCGACG	1090
TOTGTOBAGA	AGTTTCTGAT	CGAAAAGTTC	GACAGOGTOT	CCGACCTGAT	GCAGCTCTCG	1140
GA:3:3:3:3:GAAG	AATCTCGTGC	TTTCAGCTTC	GATGTAGGAG	GGCGTGGATA	TGTCCTGCGG	1260
GTAAATAGCT	GCGCCGATGG	TTTCTACAAA	GATCGTTATG	TTTATCGGCA	CTTTGCAT 33	1260
GCCGCGCTCC	CGATTCCGGA	AGTGCTTGAC	ATTGGGGAAT	TCAGCGAGAG	CCTGACCTAT	1320
TGCATCTCCC	GCCGTGCACA	GGGTGTCACG	TTGCAAGACC	TGCCTGAAAC	CGAACTGCCC	1380
GCTGITCTCC	AGCCGGTCGC	GGAGGCCATG	GATGCGATCG	OTGOGG COGA	TOTTAGOCAG	1440
ACCACCCGGT	TOGGOCCATT	CGGACCGCAA	GGAATCGGTC	AATACACTAC	ATGGCGTGAT	1500
TTCATATGOG	CGATTGCTGA	TOCOCATGTS	TATCACTGGC	AAACTGTGAT	GGACGACACC	1550
GTCAGTGCGT	CCGTCGCGCA	GGCTCTCGAI	GAGCTGATGC	TTTGGGGGGGA	GGACTGCCCC	1620
GAAGTCCGGC	ACCTOGTGOA	CGCGGATTTC	GGCTCCAACA	ATGTCCTGAC	GGACAATGGC	1650
CGCATAACAG	CGGTCATTGA	CTGGAGCGAG	GCGATGTTCG	GGGATTCCCA	ATACGA-3GTC	1740
GCCAACATCT	TOTTOTGGAG	GCCGTGGTTG	GCTTGTATGG	AGCAGCAGAC	GCGCTACTTC	1800
GAGCGGAGGC	ATCCGGAGCT	TGCAGGATCG	COGCGGCTCC	GGGCGTATAT	GCTCCGCATT	1860
GGICTTGACC	AACTETATCA	GABOTTGGTT	GACGGCAATT	TOGATGATGO	AGCTTGGGGG	1920
CAGGGTCGAT	GCGACGCAAT	CGTCCGATCC	GGAGCCGGGA	CTBTCBGGG	TACACAAATC	1980
GCCCGCAGAA	GCGCGGCCGT	CTGGACCGAT	GGCTGTGTAG	AAGTACTCGC	CGATAGTGGA	2040
AACCGACGCC	CCAGCACTCG	TCCGAGGGGA	AAGGAATAG			2079

Fig. 16-H

## (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 7

(i) SEQUENZKENNZEICHEN:
(A) LANGE: 2109 Basenpaare
(B) ART: Nucleotid
(C) GTRANJPORM: Eincelstring
(D) TOPOLOGIE: linear

#### (ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA

### (xi) SEQUENZBESCHREIEUNG: SEQ ID NO: 7:

60	CTTUTTGACG	CTGGCCCTGI	GOTTGGAAAAC	сраететаас	CGTCTTTTGG	ACCATATTGC
120	GAAIGTCGTG	ANGGRETETI	AZ ADGAMTCC	CCCTCTCGCC	GGGGTCTTTC	AGCATICUIA
180	GACTOTTTGC	COTOTGTAGT	AGACAAACAA	AGCTTCTTGA	TTCCCCCGGA	AAGGAAGCAG
240	ACGIGLATAA	GUCAAAAGCC	RECUTATION	TG(3C)3A(3AG)3	ADICCONDICCA	AGGCAGCGGA
300	AGTTGTGGAA	TGAGTTUGAT	TGGTACGTTG	ACAACCCCAG	CIMMOGEGGC	CATACACCIG
360	CCA JAAGGTA	TGAAGGATGC	AACAAGGGGC	AAGG GTATTG	GGCTCTCCTC	AGAGTÜAAAT
420	TGTTTAGTCG	GCTTTACATG	CGGTGCACAT	TOTO BOOCCT	TOGGATOTGA	GUCCA PTGTA
480	TGAAAAACAC	GGTTTTCCTT	ACC 3GGACCT	COCCIGAACO	ADGTCTAGGC	AGGTTAAAAA
540	TATEGGGATT	TGTCCCAAAA	ATCSTCSCCG	ATTGAACTGC	TGG ITC GACC	GATAATACCA
600	CTTCCAAAGA	AGTTCAAGTA	CTCAGGAACG	CTGGCCTCCG	GAGACCTACC	GGCAAGAACG
660	TAGGAAAACC	TGATTATGGG	CAGAATCTGG	GGAA 3GTAAA	CCTCTTCAGT	ATGACCACAA
720	AGTTCTCAGT	GAATTAATAT	TTAAAGGACA	GAATCGACCT	TTCCTGAGAA	TEGTTCTCCA
780	GGATGATGCC	CCAAAAGTTT	CATTTTCTTG	ACGAGGAGCT	AAGAACCACC	AGAGAACTCA
840	GATAGTCGGA	ACATGGTTTG	AGTAMAGTAG	GGAATTGGCA	TIGAACAAUC	TTAAGACTTA
900	CTTTGTGACA	ATOTCAGACT	CAACCAGGCC	AGCCATGAAT	TTTACCAGGA	GGCAGTTCTG
960	COCCAAATAT	AAATIGATTI	TTTTTCCCAG	AAGTGADAGG	AGGAATTTGA	AGGATCATGC
1020	AGGCATCAAG	AGGAGGAAAA	TOTGAGGTCC	AGGOGTOCTO	CAGAATACCC	COTOTOAFA
1080	GGGTGCAAAT	CTGGAGJUGJ	CGATTACGTA	GAAGAAAGGT	AAGTOTACJA	TATAAGTTTG
1140	CGAAAAGTTC	AGTITCIGAT	TCTGTCGAGA	CACCGCGACG	CGCCTGAACT	CGACGGATCT
1200	TTTCAGCTTC	AATCTCGTGT	GAGGGCGAAG	GCAGCTCTCG	CCGACCTGAT	GACAGCGTCT
1260	TTTCTACAAA	GCGCCGATGG	GTAAATAGCT	TGTUCTCCGG	GGCGTGGATA	CATGTAGGAG
1320	AGTGCTTGAC	CCATTCCGGA	GCCGCGCTCC	CITTGCATCG	TTTATTGGCA	GATCGTTATG
1380	GGGTGTCACG	GCCCTCCACA	TGCATCTCCC	COTRACUTAT	TCAGCGAGAG	ATTGGGGAAT
1440	GGAGGCCATG	AGCCGGTCGC	GCTGTTCTGC	CGAACTGCCC	TOUCTGAAAC	TTGCAAGACC
1500	CGUACCUCAA	TOGGCOUATT	Ameadorgest	TOTTAGONAG	CTGCGGCCGA	GATGCGATCS
1560	TCCCCATGTG	CGATTGCTGA	TTCATATGCG	ATGGCGTGAT	AATAGAGTAG	GBAATCBOPU
1620	GGCTCTCGAT	dedregedea			AAACTGTGAT	TATCACTGGC
			! ~ 1 C T	Τ.		

Fig. 16-I

GAGCTGATGC	TTTGGGCCGA	GGACTGCCC	GAAGTOOGGO	ACCTCGTGCA	COCGGATTTC	1680
GGCTCCAACA	ATGTCCTGAC	GGACAATGGC	CHCATAACAG	CGGTCATTGA	CTGGAGCGAG	1740
GOGATGTTOG	GRGATTCCRA	NDAMGAGGTC	onto AAOA thom	TOTTOTAGE	GÖRGRAGNYA	180)
GOTTG PATGG	AGCAGCAGAC	GOGOTACTTO	GAGCGGAGGC	ATCCGGAGCT	TGCAGGATCG	1860
CCGCG 3CTCC	GGGCGTATAT	GCTCCGCATT	GGTCTTGACC	AACTCTATCA	GAGCTTGGTT	1920
GACGGCAATT	TUGATGATGC	AGCTTGGGCG	CAGGGTCGAT	GCGACGCAAT	COTCOCATOO	1980
GGAGCCGGGA	creregeees	TACACAAATC	GCCCGCAGAA	GCGCGGCCGT	CTGGACCGAT	2040
GGCTGTTGTAG	AAGCACTCGC	CGATAGINGGA	AACUGAUGCC	CCAGCACTCG	rccgaggga	2100
AAGGAATAG						2109

### -2) ANGABEN ZU CEÇ ID NO: 3:

## (1) SEQUENCKENNZETCHEN:

- (A) LANGE: 2109 Basenpeare (B) APT: Nucleotid (C) STRANSFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear

### (ii) ART DES MOLEKULS: Genom-DNA

### (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 8:

ACCAT	parriag	CHUTTTGS	CAATGTGAGG	DAAAEDDDDD	CTGGCCCTGT	STTOTTGACG	60
AGCAT	N'PICTA	G BEGTOTT FO	CCCTCTCGCC	AAAGGAATGC	AAGGTCTGTT	GAATGTCGTG	120
AAG-3A	LAGCAG	TOCCTOTG 3A	AGCTTCTTGA	AGACAAACAA	CGTCTGTAGC	GACCCTTIGE	180
vag M	5) 3) *G) 4A	A poddodda 30	TGGCGA DAGG	TGCCTITGIG	GCCAAAAGCC	ACGTGTATAA	240
GATAC	CACCTG	CAAAGGCG 30	ACAACCCCAG	TGCCACGTTG	TGAGTTGGAT	AGTTGTGGAA	100
A 3A/37	TAAAT	GROTOTOCII	AAGC GTATT C	AACAAGGGGC	COTADOAADO	CCAGAAGGTA	360
10 00 0 <i>A</i>	ATTGTA	TEGGATOTEA	TOTGGGGGCCT	CGGTGCACAT	GCTTTACATG	PGTTTAGTC 3	420
ABGTT	PAAAA1	A DISTINUTARING	CCCCCGGAACT	ACGGGGACET	GGTTTTCCTT	CADAAAAADS	480
GATA	ATACCA	בנונססקידיטנוד	ATTGAACTGC	ATOGTOGOOG	TGTCCCAAAA	TATGGGGATT	540
GGCAZ	A SALA-CG	GAGACCTACC	CTGGCCTCC3	TTCAGGAACG	AGTTCAAGTA	CTTCCAAAGA	600
ATGAG	ZJACAA	CUTUTTCAGT	GGAAGGTAAA	TAGAATOTGG	TGATTATGGG	TAGGAAAACC	550
TGGT	CTCCA	TTCCTGAGAA	GAATCGACCT	TTAAAGGACA	GAATTAATAT	AGTTCTCAGT	720
AGAG/	<b>SACTCA</b>	AAGAACCACC	ACGACCACCT	CAPTTTTTT	CCAMAASTTT	GGATGATGCC	780
CAATT.	JAC ITA	TTGANCANCO	GGAATTGGCA	AGTAAAGTAG	ACATGGTTTG	GATAGTCGGA	840
GGCAG	GTTOTG	TTTACYAGGA	AGCCATGAAT	CAACCAGGCC	ATCTCAGACT	CTTTGTGACA	300
AGGA	TCATGC	AGGAATTTGA	AAGTGACACG	TTTTTCCCAG	AAATTGATTT	GGGGAAATAT	96)
AAAC"	TTCTCC	CAGAATACCC	AGGCGTCCTC	TCTGAGGTCC	AGGAGGAAAA	AGGCATCAAG	1020

TATAAGTTTC	AAGTCTACGA	JAAGAAAGGT	CGATTTCCAC	CCCCGCCTCC	AGTACGTAAT	108
CGACGGATCC	CGCCTGAACT	CACCGCGACG	TOTGTCGAGA	AGTTTOTGAM	CGAAAAGTTC	1140
GACAGCGTUT	CCGACCTCAT	CCAGCTCTCC	CVCCCCCVVC	AATCTCGTGC	TTTCAGCTTU	1200
DAT STAGGAG	CGCGTGGATA	IGTC TTGCG3	GTAAATAGCT	GOSCOGATEG	TTTCTACAAA	1250
JATCGTTATG	TTTATCGGCA	CTTTGCATCG	GCCGCGCTCC	CGATTCCGGA	AGTGCTTGAC	1320
att 3gggaat	TCAGCGAGAG	CCTGACCTAT	IGCATCICCC	GOOGTGCACA	GEGTETCACG	1330
COADAACDTT	TGCCTGAAAC	CGAACTGCCC	GCTGTTCTGC	AGCCGGTCGC	GGAGGCCATG	1440
GATOCGATCG	CTGCGGGCCGA	TOTTAGCCAG	ACGAGUGGGT	TOGGOCCATT	CGGACCGCAA	1500
GGAATCGGTC	AATA DA DITAC	Атовостотват	TTCATATGCG	CGAT PGCTCA	TUTTCATCTC	1560
PAT JACTOGO	AAAC DO POAT	DDAGGAGAGD	GTCAGTGCGT	COGTOGOGCA	GGCTCTCGAT	16.30
GAG OTGATGO	TTTGGG CCGA	GGACTGCCCC	GAAGTCCGGC	ACCECGEGGA	CGCGGATTTC	1630
GCTCCAACA	Ататоотаас	GBACAATGGD	CGCATAACAG	CGGTCATTGA	CTGGAGCGAG	1740
GCGATGTTCG	GG GATT:DOCA	APACGAGGTO	GCCAACAFOT	TOTTOTGGAG	GOOGTGOTTG	18.)(
GCTTGTATGG	AGCAGCAGAG	GUDATURDET	GAGCGGAGGC	ATCCGGAGCT	TGCAGGATCG	1850
CG CGCTCC	GGGCGTATAT	GOTCOGCATT	GGTCTTGACC	AACTCTATCA	GAGCTTGGTT	1920
GACGGCAATT	TCGATGATGC	AGCTTGGGCG	CAGGGTCGAT	GCGACGCAAT	CUICCGATCC	1930
GGA GCCGGGA	CTGTCGGGCG	DTAAADADATC	GCCCGCAGAA	GCGCGGCCGT	CIGGACCGAT	2040
COTGTGTAG	AAGTACTCGC	DGATAGTGGA	AACCGACGCC	CCAGCACTCG	TOOGAGGGCA	2100
AAGGAATAG						2109

### (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO 9:

- (i) SEÇUENZKENNZEICHEN:
  - (A) LÄNGE: 81 Basenpaare

  - (E) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM, Einzeistrang (D) TOPOLOGIE: linear
- (11) ART DES MCLEKULS: Gerlom-DNA
- (x1) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID No: 9:

TOGACOATGG	ACAAGCTTAT	CGATCCCGGG	AATTCGGTAC	CGTCGACCTG	CAGGTGCACG	50
GGCCCAGATC	TGACTGACTS	A				81

### (2) AUGABEN ZU SEQ ID NO: 10-

- (1 SEQUENTRENMZEICHEN:

  - (A) LÄNGE: 81 Basenpaare
    (B) AET: Nucleotid
    (C) STRANGFORM: Einzelstrang
    (D) TOPOLOGIE: linear

Fig. 16-K

	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA	
	(x1) SEQUENCHESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 10:	
TOS	ATCAGTC AGTCAGATCT GGGCCCGTGC ACCTGCAGGT CGACGGTACC GAATTCCCGG	60
GAT	CGATAAG CTTCTCCATG G	81
(2)	ANGABEN ZU SEQ ID NO: 11:	
	(i) SEQUENTRENNZEICHEN: (A) LANGE: 79 Easenpaare (B) ART: Nucleotid (C) STEANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) AFT DES MOLEKULS: Genom-DNA	
	(yi) SEQUENUBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 11:	
3300	CTAGGGC CCTAGGCCTA CTAGTACTAA SCTTCTGCAG GTCGACTCTA GAGGACCCCG	$\epsilon$ 0
336/	AATTCAA TOGATGGCC	79
(2)	ANGABEN ZU SEQ ID NO: 12:	
	<ul> <li>(i) SEQUENZKENNZEICHEN:</li> <li>(A) LANGE: 32 Basenpaare</li> <li>(B) ART: Nucleoted</li> <li>(C) STFANGFOFM: Einzelstrang</li> <li>(D) TOPOLOGIE: linear</li> </ul>	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA	
	(xi) SEQUENCBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 12:	
A.C.C	CCCGGGG GTACCATATT GCCGTCTTTT GG	32
(2)	ANGABEN ZU SEQ ID NO: 13:	
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 29 Basenpaare (B) ART: Nucleotid (C) STEANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA	
	(x1) JEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ IF NO: 13:	
GGA	ATTOCCA TGGTATTATO GTGTTTTTO	29

Fig. 16-L

(2)	ANGA	SABEN ZU SEQ ID NO: 14:	
	(i)	DEQUENZEENNEEICHEN: -A) LANGE. 33 Badenpaare -B) ART: Nucleotid -C) STRANGFORM. Binzelstrang -E) TOPOLOGIE: linear	
	(ii)	.) ART DES MOLEYÜLS: Genom-DNA	
	(xi)	) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 14:	
GGA.	AGCTT	TGG CCATGGTTCG ACCATTGAAC TGC	:3
(2)	ADDA	PAREN ZU SEQ ID NO: 1-:	
	(i)	) : EQUENCSONDUCTOREN:  (A) LANGE: 38 Baschpaare  (B) ART: Nucleotid  (C) STRANGFORM Einzelstrang  (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii)	) ART DES MOUBFULS: Genom-DNA	
	(×i)	) DEQUENMBEDCHREIBUNC: SEQ ID NC: 15:	
GGT	CAAGC	CTT TTCTTCTCST AGACTTCAAA CTTATACT	38
(2)	ANGA	ABEN ZU SEQ ID NO 16:	
	(i)	) SETUENKKEHNMEICHEN: (A) LÄNGE: 30 Faschpaard (B) ABC: Nuclectid (C) STEANGFORM Einzeldtrang (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii)	) ART DES MOUREUUS: Genom DNA	
	(x1)	) SEQUENCHESCHPEIBUNG: SEQ ID NO: 16.	
TCG.	ልባሣ ኦርን	OGN ACTRIBAGGO GGGGTGGAAA	3 0
(2)	ANCA	ABEN 2U SEO 10 NO: 17:	
	(i)	) SEQUENCKENNOEICHEN:  (A) LANGE, 50 Basenpaare  (B) ABT: Northestic  (C) SCHANGFORM: Einzelstrang  (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii)	) ART DES MOLEKÜLS: Genor-DNA	
	(*1)	) JEQUENCSESCHREIPUNG: SEQ ID NO: 17	
ica	At PTU	CCA COLCCG OTC CASTASGTAA	3.0
		Fig 16_M	

Fig. 16-M

(2)	ANGA	BEN ZU SEO ID NO: 18:	
	(i)	SEQUENZKENNOEICHEN: (A) LANGE: 43 Basempaare (B) ART: Nicleotid (C) STEANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii)	ART DES MOLEKÜLS: Genom-ONA	
	(xi)	SEQUENTBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 15:	
GTC	GATTA	OG TACTOGAGGC GGGGGTGGAA ATCGAGGGAT CCC	4 3
(2)	ANGA	BEN DU SEQ ID NO: 19:	
	(±)	SEQUENTERNZEICHEN:  (A) LANGE: 43 Basenpaare  (B) ART: Nucleotid  (C) STRANGFORM: Eincelstrang  (D) TOFOLOGIE: Linear	
	(i:)	AFT DET MOLEFÜGE: Genom DNA	
	(XI)	SEQUENCEESCHPEIBUNG: SEQ ID NO: 19:	
GTC	SATTT	DE ACCOCOGOET COAGTACGTA ATCGAEGGAT CCC	4 ²
(2)	ANGA	BEN ZU SEQ ID NO: 20:	
	lž}	SEQUENTRENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 37 Basonpaare (B) AFT: Nucleotid (C) STFANGFORM: Einzelstrand (D) TOFOLOGIE: linear	
	(i _)	ART DES MONEKÜLS: Genom-DNA	
	(x:)	SEQUENTERSCHREIBUNG: DEQ ID No: 20:	
(:GA	TATAA	BU CTTCPACACA CATGTGTTCC GCCTGAA	37
(2)	ANGA	BEN ZU SEQ ID NO: 21	
	, 1)	SEQUENTHENNZETCHEN: (A) LANGE: (7 Basenpaare) (B) ART: Nucleotid (C) STHANGFORM, Eincolctrang (D) TOPOLOGIE: linear	
	(11)	ART DES MOLEKÚLS: Gerrom-DNA	
	(X1)	SEQUENTBESCHRETEUNG: SEQ ID No: 21:	
TCC	er ron	TG COMMICCOOM TATITIOGRA CACROS	3 7
		Fig. 16-N	

(2)	ANGABEN ZU SEQ ID NO: 22:	
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:	
	(A) LÄNGE: 81 Pascapaare (B) ARM: Numleotid	
	(C) STFANGFORM: Einzelstrang	
	(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKULS: Genem-DNA	
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 22:	
TCG.	ATSTTAA CTACSTAGCT AGGSGGGGG CCGTAGSTGG CGAGSGGACA AWAGWGAWAF	60
CGG	TACCON NECONATE I	81
(2)	ANGABEN ZU SEQ ID NO: 23:	
	(1) SEQUENZKENNZBICHEN:	
	(A) LÄNGE: 79 Pasenpaare	
	(E) ART: Nuclectid (C) STRANGFORM: Einzelitrang	
	(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKULS: Genom-DNA	
	(xi) SEQUENZBESCHREIFUNG: SEQ ID NO: 23:	
CGA	CACTAGT GGTAICGGTA CUGATATCAA TATTUT GAC TUGUGAUGTA OGGCGGCUGU	60
GCT.	AGCTACG TAGTFAACA	79
(2)	ANGABEN ZU SEÇ ID NO: 24:	
	(1) SEQUENZKENNZEICHEN:	
	(A) LANGE: 79 Basenpaare (B) ART: Nuclectid	
	(C) SIRANGFORM Finzelstrang	
	(D) TOPOLOGIE linear	
	(ii) AE4 DES MOLEKÜLS: Genom-DNA	
	(xi) SEQUENCEESCHREIEUNG: SEQ ID NO: 24	
TCG.	AATOGAT TGAATTCCCC GGGGTCCTCT AGAGTCGACC TGCAGAGAGCT TAGTACTAGT	60
AGG	CCTAGGG CCCTATCGA	79
(2)	ANCABEM 7U SED ID UL: 05:	
	(i) SEQUENCKENTAEICHEN	
	(i) SeQuendaenkaei(nek (A) LANGE 10 Tissinpaai⊘	
	(B) ART Non-control	
	(C) STRANGFORM: Himmelstrand (D) TOPOLOGIE: linear	

Fig. 16-0

(ii) ART DES MOLEKULD: Genem-DNA

(xi) SEQUENTBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 25:	
TGTGAGCTGC CCCATGGTGG AGGCACTGGC	30
(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 26:	
(1) SFQUENCKENNZEICHEN: (A) LANGE: 57 Basenpaare (B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) ART DES MOLEKÜLS: Genoπ-DNA	
(xi) SEQUENUBESCHREIBUNG: SEQ ID No. 26:	
GTGGAAGGAG GTGACCATG3 GCCCCCCACT GTCGCCCTCG CAGGCATCCT GCCGGTC	57
ASA PARSADEN 20 SEG. ED MO. 21.	
(2) ANGABEN ZU JEQ ID NO: 27:	
(i) SEQUENCKENNZEICHEN:  (A) LANGE: 24 Basenpaare  (B) ART: Nucleotid  (1) STRANGFORM: Einzelstrang  (D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) ART DES MOLEKULS: Genom-DNA	
(xi) SEQUENUBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 27:	
GCAGTUGCAG CTGAAGCTGC CGAT	24
(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 28:	
(i) SEQUENTKENNZEICHEN:  (A) LÄNGE: 80 Basenpaare  (B) ART: Nucleotid  (C) STRANGFORM: Einzelstrang  (D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA	
(xi) SEQUENTBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 28:	
TOGACOATGG AAGOTTATOG ATOGGGGAA TICGGTACOG TOGACOTIGO AGGTGCACGG	60
GCCCAGATCT GACTGATGGA	80

Fig. 16-P

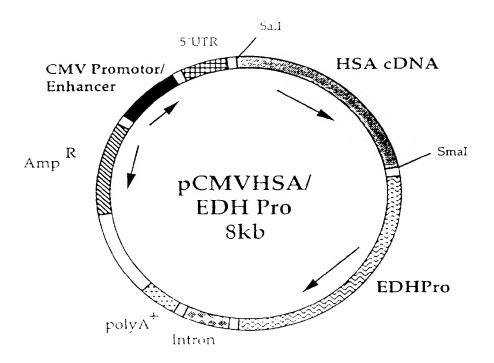


Fig. 17

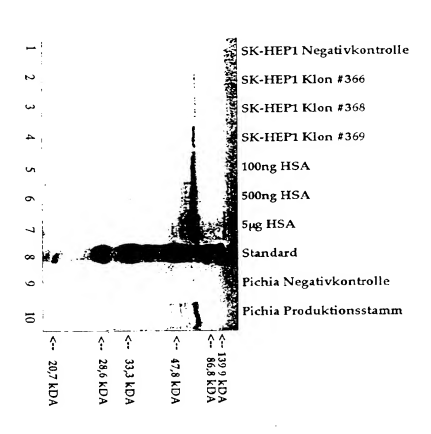


Fig. 18



# EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 95 89 0202

		E DOKUMENTE		
Kategorie	Kennzeichnung des Dokume der maßgeblic	nts mit Angabe, soweit erforderlich, hen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (IRLCL6)
X i	WO-A-90 01550 (ZYMO 22.Februar 1990	GENETICS INC)	45-48, 50-52	C12N15/62 C12N15/65
	* Seite 14, Zeile 2	7 - Seite 15. Zeile 22		C12N15/67 C12N15/85
	* Seite 16, Zeile 3 Anspruche 1-15 *	- Seite 17, Zeile 18:		C12N5/10 C12N9/64
Х	EP-A-O 294 910 (GIS 14.Dezember 1988 * das ganze Dokumen	·	45,49,53	C12N9/74 C07K14/765 C07K14/755
	das ganze bokunen		:	A61K38/37 A61K38/43
D.X	J. BIOL. CHEM., Bd. 263, Nr. 13, 5. BIOCHEM. MOL.BIOL., Seiten 6352-6362, R.J. KAUFMAN ET AL. processing, and sec human factor VIII e cells' * das ganze Dokumen	INC.,BALTIMORE,US,  'Synthesis, retion of recombinant xpressed in mammalian	45,48	·
D,A	WO-A-94 24870 (BIOT	RANSPLANT, INC.)	1-54	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl. 6)
	10.November 1994 * das ganze Dokumen	t *		C12N C07K
A	WO-A-94 05785 (BEIE FORSCHUNG GMBH (DE) 17.Marz 1994 * das ganze Dokumen	RSDORF AG ;BIOTECHNOLOG; DIRKS WILHELM (DE)	1-54	A61K
		 -/		
		1	}	
Der vo	rliegende Recherchenhericht wurd	e für alle Patentanspruche erstellt	1	
	Recherchesort	Abschlubdatum der Recherche	<del></del>	Preter
	DEN HAAG	19.Februar 1996	Hor	nig, H
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUME  X: von besonderer Bedeutung allein betrachtet  V: von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veroffentlichung derselben Kategorie A: tochnologischer Hintergrund O: nichtschnittliche Offenbarung F: Z. wischentiteratur		E alteres Patentdi et nach dem Anne mit einer D: in der Anneldu gorie L: aus andern Gru	okument, das jedoc eldedatum veroffen ing angefuhrtes Do nden angefuhrtes l	tlicht worden ist okument



# EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 95 89 0202

	EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE		
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgehlichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.6)
А	BIOTECHNOLOGY, Bd. 12, Nr. 7, Juli 1994 NATURE PUBL. CO., YEW YORK, US, Seiten 694-698, Y. SJGIMOTO ET AL. 'Efficient expression of drug-selectable genes in retroviral vectors under control of an internal ribosome entry site' * das ganze Dokument *	1-54	
Α	WO-A-93 03143 (ANDERSON, MORGAN, COUTURE) 18.Februar 1993 * das ganze Dokument *	1-54	
D,A	WO-A-92 08796 (IMMUNEX CORPORATION) 29.Ma 1992 * das ganze Dokument *	i 1-54	:
A	FASEB JOURNAL, Bd. 4, Nr. 5, Marz 1990 FASEB,BATHESDA,MD,US, Seiten 1501-1507, U.A. GERMANN ET AL. 'Retroviral transfer of a chimeric multidrug resistance-adenosine deaminase gene' * das ganze Dokument *	1-54	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6)
Derv	forliegende Recherchenhericht wurde für alle Patentanspruche erstellt Recherchenort Abschlußdatum der Recherche		Prafer
		zugrunde liegende	rnig, H  e Theorien oder Grundsatze
A: to O: no	n besonderer Bedeutung allein betrachtet nach dem An n besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer D: in der Ahmel deren Veröffentlichung derselben Kategorie L: aus andem G chnologischer Hintergrund		entlicht worden ist Dokument

